This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

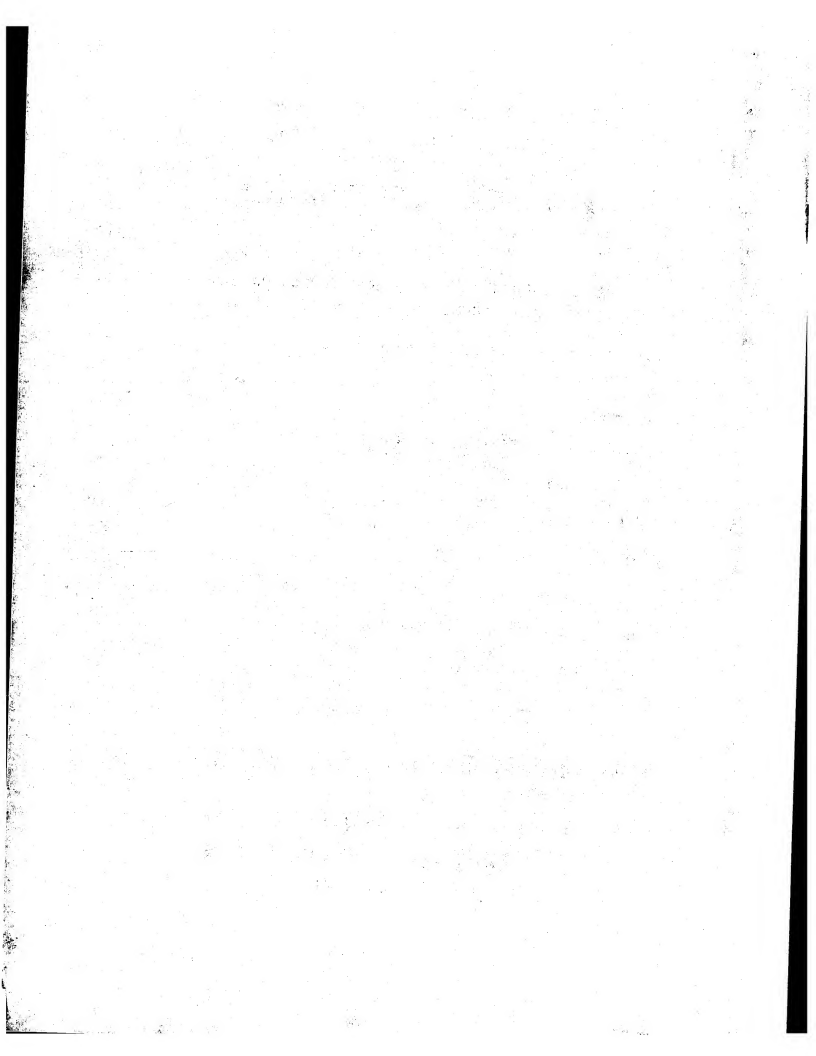
Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

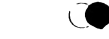
- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.









ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international

DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6 : A61K 39/112, 39/385, 39/39 **A1**

- (11) Numéro de publication internationale: WO 97/41888
- (43) Date de publication internationale:13 novembre 1997 (13.11.97)
- (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR97/00800
- (22) Date de dépôt international: 6 mai 1997 (06.05.97)
- (30) Données relatives à la priorité: 96/05692 7 mai 1996 (07.05.96) FR
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel Gance, F-92100 Boulogne-Billancourt (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BINZ, Hans [CH/FR]; Les Crêtes, F-74160 Beaumont (FR). HAEUW, Jean-François [FR/FR]; La Rose des Vents, 2, place de la Libération, F-74160 Saint Julien en Genevois (FR). SVEN-SON, Stefan [SE/FR]; Brättnevägen 12, S-122 64 Enskede (SE).
- (74) Mandataires: MARTIN, Jean-Jacques etc.; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AU, BR, CA, CN, JP, KR, MX, NZ, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Publiće

Avec rapport de recherche internationale.

- (54) Title: IMMUNOGENIC COMPLEX, USE, METHOD OF PREPARATION THEREOF AND VACCINE CONTAINING SAME
- (54) Titre: COMPLEXE IMMUNOGENE, SON UTILISATION. SON PROCEDE DE PREPARATION ET VACCIN LE CONTENANT

(57) Abstract

The invention features an immunogenic complex, characterised in that it contains at least one oligo- or polysaccharide eptitope naturally present in bacteria, coupled with a carrier protein selected among the protein for binding with the human serumalbumin of Streptococcus, outer membrane proteins of gram-negative bacteria or fragments thereof. The invention also features vaccines containing such an immunogenic complex, and the method for preparing same.

(57) Abrégé

La présente invention concerne un complexe immunogène, caractérisé en ce qu'il consiste en au moins un épitope oligo- ou polysaccharidique naturellement présent dans des bactéries, couplé à une protéine porteuse choisie parmi la protéine de liaison à la sérumalbumine humaine du Streptocoque, les protéines de membrane externe de bactérie gram negatif, ou leurs fragments. L'invention concerne également des vaccins comprenant un tel complexe immunogène, et procédé de préparation de ce complexe.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AL AM		ES	Espagne	LS .	Lesotho	SI	Slovénie
	Albanie Arménie	FI	Finlande	LT	Lituanie	SK	Slovaquie
AT	Autriche	FR	France	LU	Luxembourg	SN	Sénégal
ΑU	Australie	GA	Gabon	LV	Lettonie	SZ	Swaziland
AZ	Azerbaïdjan	GB	Royaume-Uni	MC	Monaco	TD	Tchad
BA	Bosnie-Herzégovinc	GE	Géorgie	MD	République de Moldova	TG	Togo
BB ·	Barbade .	GH	Ghana	MG	Madagascar	TJ	Tadjikistan
BE	Belgique	GN	Guinée	MK	Ex-République yougoslave	TM	Turkménistan
BF	Burkina Faso	GR	Grèce		de Macédoine	TR	Turquie
BG	Bulgarie	HU -	Hongrie	ML	Mali	TT	Trinité-et-Tobago
BJ	Bénin	IE	Irlande	MN	Mongolie	UA	Ukraine
BR	Brésil	IL	Israël	MR	Mauritanie	UG	Ouganda
BY	Bélarus	IS	Islande .	MW	Malawi	US	Etats-Unis d'Amérique
		is IT	Italie	MX	Mexique	UZ	Ouzbékistan
CA	Canada	JP		NE	Niger	VN	Viet Nam
CF	République centrafricaine		Japon			YU .	Yougoslavie
CG	Congo	KE	Kenya	NL	Pays-Bas	zw	Zimbabwe .
· CH	Suisse	KG	Kirghizistan	NO	Norvège	ZW	Zimozowe .
CI .	Côte d'Ivoire	KP	République populaire	NZ	Nouvelle-Zélande	-	
CM	Cameroun		démocratique de Corée	PL	Pologne		
CN	Chine	KR	République de Corée	PT	Portugal		
CU	Cuba	KZ	Kazakstan	RO	Roumanie		
CZ.	République tchèque	LC	Sainte-Lucie	RU	Fédération de Russie		
DE	Allemagne	LI	Liechtenstein	SD	Soudan		
DK	Danemark	LK	Sri Lanka	SE	Suède		•
EE	Estonie	LR	Libéria	SG	Singapour	•	

.5

10

15

20

25

30

COMPLEXE IMMUNOGENE, SON UTILISATION, SON PROCEDE DE PREPARATION ET VACCIN LE CONTENANT

La présente invention concerne de nouveaux complexes immunogènes comprenant un dérivé saccharidique, utiles notamment comme médicaments et en particulier comme vaccins.

Protéines et polysaccharides sont les deux principaux types d'antigènes de surface rencontrés chez les bactéries et les champignons et sont par leur caractère antigénique d'excellents outils pouvant entrer dans la conception de vaccins. Toutefois la mise au point de vaccins définis dépourvus d'effets secondaires nécessite l'emploi d'antigènes vaccinants de faible masse moléculaire, principalement des peptides ou des oligosaccharides. Ces antigènes, mais aussi d'autres de masse moléculaire supérieure tels que les polysaccharides, ne peuvent induire seuls une réponse immunitaire qui soit intense et durable.

Le potentiel des polysaccharides bactériens dans la préparation de vaccins est apparu dès le début du XXème siècle. Ces composés jouent en effet un rôle important dans la structure et le pouvoir pathogène de certaines bactéries Gram positives et négatives. Deux types de polysaccharides bactériens sont d'excellents candidats à titre d'agent vaccinal. Il s'agit des polysaccharides issus de la capsule bactérienne et des polysaccharides issus des lipopolysaccharides (LPS) de la membrane externe des bactéries Gram négatives.

Ce sont des polymères composés essentiellement d'une partie glucidique, et dont une partie de la molécule est exposée à la surface de la bactérie. Ils sont constitués d'un enchaînement linéaire d'unités répétitives, caractéristiques d'une espèce bactérienne donnée, dont le nombre peut varier de une à plusieurs centaines, expliquant ainsi leur poids moléculaire parfois très élevé. Chaque unité répétitive est constituée elle-même de plusieurs monosaccharides reliés entre eux par des liaisons glycosidiques, généralement de 1 à 7 résidus monosaccharidiques. Ces derniers peuvent se voir plus ou moins substitués par des groupements minéraux tels que des phosphates ou par des groupes organiques, tels que des acides, des amines, des alcools, des acides gras ou des acides aminés.

The state of the state of

10

Le caractère répétitif des épitopes des polysaccharides bactériens (petit nombre d'épitopes différents), qu'il s'agisse de polysaccharides isolés de la capsule bactérienne ou de lipopolysaccharides de la membrane externe des bactéries Gram négatives, en fait en effet des immunogènes T-indépendants. Cela se traduit par l'absence de réponse immunitaire à ces antigènes chez le jeune enfant et par l'absence de mémoire immunitaire chez l'adulte (pas de réponse immunitaire de type cellulaire, peu ou pas d'effet de rappel, réponse anticorps restreinte à la classe des lgM).

Des vaccins comprenant un extrait polysaccharidique se sont révélés relativement efficaces chez l'adulte à faible dose, 25 à $50~\mu g$. Parmi les vaccins à base de polysaccharides bactériens, on compte à ce jour des vaccins contre les infections

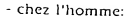
- à Neisseria meningitidis : vaccin tétravalent contre les souches des groupes A, C, W135 et Y,
- à Streptococcus pneumoniae : vaccin pneumococcique multivalent associant 23 sérotypes de polysaccharides capsulaires,
 - à Salmonella typhi : vaccin composé du polysaccharide capsulaire de S. typhi. Toutefois ces vaccins sont particulièrement inefficaces chez les jeunes enfants.
- D'autres approches ont été testées dans la stratégie vaccinale contre les infections à Salmonella. En effet, les bactéries du genre Salmonella sont des entérobactéries virulentes à tropisme digestif, pathogènes pour l'homme et pour de nombreux animaux vertébrés. Le genre Salmonella est classiquement constitué de plus de 2000 sérotypes différents. Les principales pathologies induites par ces bactéries sont (pour des revues générales voir: Le Minor, L., 1987, Salmonella dans Bactériologie Médicale, L. Le Minor et M. Véron Eds., Médecine-Sciences Flammarion Paris, p. 411-427, Pegues, D.A. and Miller, S.I., 1994, Salmonellosis including typhoïd fever, Curr. Opin. Infect Dis. 7, 616-623):
- 30 chez l'animal, des toxi-infections:
 - spécifiques de certaines espèces, Salmonella abortus-ovis chez les ovins, Salmonella galinarum chez les volailles,
 - non spécifiques provoquées par les sérotypes dits "ubiquitaires" (Salmonella Typhimurium, enteritidis,...),

10

20

25

30



. les fièvres typhoïdes (Salmonella typhi) et les fièvres paratyphoïdes (Salmonella paratyphi A, B et D),

. les toxi-infections alimentaires, pour lesquelles les sérotypes les plus fréquemment incriminés sont Salmonella typhimurium, enteritidis et panama.

Actuellement trois types de vaccins anti-typhoïdiques sont disponibles sur le marché (pour des revues générales voir : Levine, M.M., Hone, D.M., Stocker, B.A.D. et Cadoz, M., 1990, New and improved vaccines against typhoïd fever dans New Generation Vaccines, G.C. Woodrow and M.M. Levine Eds, Marcel Dekker Inc. New York and Basel, p. 269-287, Jalla, A.G.S., Sazawal, S. et Bhan, M.K., 1994, Advances in vaccines for typhoïd fever, Indian J. Pediatr. <u>61</u> 321-329):

15 - Les vaccins inactivés

Les formes injectables de type "vaccin bactérien inactivé" sont les formes vaccinales les plus anciennes. Il s'agit de vaccins pouvant contenir 500 à 1000 millions de bactéries par dose, sous forme liquide. Les bactéries sont inactivées par des traîtements par la chaleur et/ou par descomposés chimiques tels que l'acétone, le formol ou le phénol. Selon les sérotypes bactériens qu'ils contiennent, on distingue

- les vaccins anti-typhoïdiques: on trouve dans cette classe les spécialités "Typhoïd vaccine" de la Société WYETH-AYERST aux Etats-Unis, ou "Typhoïd monovalent" de la Société WELLCOME au Royaume Uni,

- les vaccins anti-typho/paratyphoïdiques: on recense dans cette seconde classe les vaccins "Vac TAB" de PASTEUR en France ou "Typhidrall" de BIOCINE SCLAVO en Italie.

En France, le vaccin TAB (PASTEUR) est un vaccin bactérien inactivé complet liquide trivalent, associant Salmonella typhi, Salmonella paratyphi A et B. Son efficacité relative est en fait limitée à la valence T. Ce vaccin est réactogène: il provoque dans un tiers des cas des réactions locales et générales précoces. Il est injecté par voie sous-cutanée, à raison

THE STATE OF STREET

de 2 à 3 injections, à 2 à 4 semaines d'intervalle, suivies d'un rappel. En France la réglementation actuelle qui l'impose encore à certaines catégories professionnelles, dont les professions militaires et de santé, n'est en fait plus justifiée. En milieu militaire, on utilise maintenant un vaccin monovalent T, non commercialisé.

L'immunisation des enfants de moins de un an n'est en général pas recommandée à cause des effets indésirables pouvant survenir après l'injection (fortes douleurs et fièvre importante).

- Un vaccin vivant atténué.

Le vaccin typhoïdique oral Ty21a ("Vivotif", BERNA) contient une souche vivante défective de Salmonella typhi, dépourvue de galactose-4-épimérase. Son administration est orale, sous la forme de capsules gastrorésistantes contenant 1 à 8.109 bactéries vivantes sous forme lyophilisée. Le schéma vaccinal comporte 3 doses successives aux jours 1, 3 et 5, avec prises simultanées de bicarbonate de soude pour neutraliser l'acidité gastrique. Evaluée dans des zones d'endémie en Egypte et au Chili, la valeur protectrice serait comprise entre 60 et 90%. Il n'y aurait pas d'effets indésirables. La protection vaccinale devient effective environ 10 jours après la dernière dose. La protection est valable pour une période pouvant aller de 1 à 7 ans, et il est ainsi recommandé aux voyageurs à destination de régions endémiques de répéter la vaccination annuellement.

Des formes orales plus anciennes sont encore disponibles. Il s'agit de vaccins inactivés dont l'efficacité n'a toutefois pas été clairement établie ("Taboral" de la Société BERNA, "Enterovaccino" en Italie).

- Un vaccin de type sous-unitaire.

25

10

15

10

15

20

25

30

... 5 1 5

... 4% ...

. . . .

Le vaccin "Typhim Vi" de l'Institut MERIEUX est préparé à partir de polyoside capsulaire Vi purisié de Salmonella typhi. Il s'agit d'une solution injectable contenant 25 µg de polysaccharide. Une seule injection, sous-cutanée ou intramusculaire, assure une protection uniquement contre le risque infectieux lié à Salmonella typhi chez les adultes et les enfants de plus de 5 ans. Ce vaccin ne confère pas de protection vis-à-vis des Salmonella paratyphi A et B, ces sérotypes n'étant pas encapsulés. L'immunité apparaît environ 15 jours à 3 semaines après l'injection. La durée de la protection est au moins égale à 3 ans. Dans les territoires à forte endémie, le taux de protection observé est aux alentours de 60%.

Aucune de ces spécialités n'est suffisamment efficace dans le traitement et la prévention de la fièvre typhoïde. La durée de la protection est souvent limitée. La vaccination des enfants est difficile et celle des nourrissons impossible. Les vaccins inactivés ne peuvent en aucun cas être prescrits chez l'enfant et le nourrisson et les deux dernières formes vaccinales ne peuvent quant à elles être utilisées chez le nourrisson et l'enfant en bas âge. Le vaccin oral Ty21a n'est en effet pas recommandé chez l'enfant de moins de 6 ans et le vaccin polysaccharidique "Typhim Vi" ne peut être injecté chez l'enfant de moins de 18 mois.

Afin d'éviter ces inconvénients, il serait souhaitable de pouvoir disposer de complexes immunogènes capables de conférer une bonne immunité contre les souches pathogènes, en entraînant une réponse immunitaire à la fois de type humoral et cellulaire, chez l'enfant et le nourrisson, l'induction d'un effet mémoire, et provoquant peu d'effets secondaires.

Ces buts, et d'autres qui apparaîtront par la suite, peuvent être atteints grâce à des complexes immunogènes, caractérisés en ce qu'ils consistent en au moins un épitope oligo- ou polysaccharidique naturellement présent dans des agents pathogènes tels que les bactéries, couplé à une protéine porteuse choisie parmi la protéine de liaison à la sérumalbumine humaine du Streptocoque, les protéines de membrane externe de bactérie gram négatif, ou leurs fragments. En effet le couplage par une liaison covalente de l'oligosaccharide ou du polysaccharide transforme ces derniers en immunogène T dépendants.

10

15

20

25

30

L'épitope oligo- ou polysaccharidique est susceptible d'être obtenu à partir de bactéries, gram négatif ou gram positif, et en particulier à partir de lipopolysaccharides de membrane ou des oligosaccharides de capsule, de bactéries du genre Salmonella, Escherichia, Neisseria, Shigella, Haemophilus ou Klebsiella.

Selon un aspect préféré de l'invention, l'agent pathogène peut être Salmonella typhi, Haemophilus influenzae, Neisseria miningitidis ou Streptococcus pneumoniae.

L'épitope oligo- ou polysaccharidique peut également être obtenu à partir d'un champignon, en particulier appartenant à l'un des genres Candida, Cryptococcus ou Lipomyces.

Les polysaccharides issus de lipopolysaccharides sont préparés par extraction des LPS de la membrane puis élimination du lipide A par hydrolyse ménagée. Les polysaccharides capsulaires sont quant à eux plus facilement isolés de la suspension bactérienne : un chauffage à 100° C pendant une dizaine de minutes (solubilisation) suivi d'une centrifugation permet d'isoler le polysaccharide capsulaire Vi de Salmonella typhi. Les deux types de polysaccharides peuvent ensuite être purifiés par chromatographie et/ou par filtration sur membrane.

L'utilisation de polysaccharides "entiers" dans un procédé de couplage peut voir apparaître certains problèmes techniques dus principalement à la taille trop importante de ces composés : formation d'un gel, précipitation.

Afin de surmonter ce problème différentes méthodes de clivage du polysaccharide peuvent être utilisées : fragmentation aux ultra-sons, dépolymérisation par oxydo-réduction, hydrolyses ménagées en milieu acide ou basique, hydrolyse enzymatique.

La méthode de fragmentation permettant la libération d'oligosaccharides doit être adaptée au polysaccharide étudié. Un oligossacharide est un composé, pouvant dériver d'un polysaccharide, et qui présente par rapport au polysaccharide de départ un nombre réduit d'unités de répétition osidiques.

10

20

30

La Demanderesse a maintenant mis en évidence que le couplage par liaison covalente de l'oligosaccharide ou du polysaccharide avec une protéine porteuse telle que définie précédemment permettait de résoudre les problèmes posés par l'utilisation de dérivés polysaccharidiques seuls, ou couplés à d'autres porteurs.

Par exemple, le seul vaccin conjugué sur le marché est un vaccin destiné à prévenir chez l'homme les infections invasives à Haemophilus influenzae de type b (méningites). Pour les quatre spécialités commercialisées, l'antigène vaccinant conjugué est un oligosaccharide ou un polysaccharide isolé de la capsule : le PRP, polyribosyl ribitol phosphate.

Les protéines porteuses utilisées dans la conception de ce vaccin conjugué sont de deux types :

Les anatoxines tétanique (TT) et diphtérique (DT),

un extrait de protéines membranaires de Neisseria meningitidis, l'OMPC. 15

Les anatoxines tétanique et diphtérique sont actuellement les protéines porteuses les mieux caractérisées, tant d'un point de vue structural que biologique (propriétés vaccinales, propriétés de protéines porteuses), et sont pour ces raisons considérées comme les protéines porteuses de référence.

Ces protéines sont utilisées dans le cadre des vaccinations antitétanique et antidiphtérique. Les vaccins correspondants sont très efficaces (protection proche de 100% dans les deux cas) et bien tolérés.

Ce sont des exotoxines bactériennes qui peuvent être extraites et 25 purifiées d'un filtrat de culture : Clostridium tetani pour TT et Corynebacterium diphteria pour DT. La toxine TT est une protéine de 150kDa. La toxine DT possède une masse moléculaire inférieure et est sécrétée sous forme d'une simple chaine polypeptidique de 535 acides aminés. Après purification, ces protéines sont inactivées par la chaleur et le formol. Elles peuvent être combinées entre elles (vaccin DT), et avec de nombreux autres vaccins (coqueluche, poliomyélite...). Thermorésistantes, elles se conservent à +4°C pendant quelques années, mais ne doivent pas etre congelées.

15

20

25

30

L'emploi trop fréquent de ces protéines (vaccination antiténique et antidiphtérique, vaccins conjugués) peut toutefois aller à l'encontre d'une réponse intense contre l'haptène. Le risque de leur utilisation trop fréquente est en effet de voir la réponse immunitaire porter majoritairement contre ces protéines, si les sujets immunisés présentent déjà des taux d'anticorps élevés contre celles-ci.

Le second type de porteur utilisé dans ce même vaccin est en fait un extrait de protéines membranaires : l'OMPC, "Outer membrane protein complex", isolé de Neisseria meningitidis. Ce complexe vésiculaire contient en fait plusieurs protéines associées à des lipides et des lipopolysaccharides.

Selon un aspect préféré de l'invention, la protéine porteuse comporte au moins une partie d'une protéine de type OmpA de bactéries gram négatif, en particulier d'une protéine de membrane externe de Klebsiella pneumoniae.

Des protéines convenant particulièrement à la mise en oeuvre de la présente invention sont des protéines dérivées de la protéine de membrane majeure de Klebsiella pneumoniae I-145, désignée ci-après p40; elles présentent notamment l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4 ou ID n° 6. D'autres protéines porteuses d'intérêt dérivées de la protéine de membrane externe de K. Pneumoniae comprennent des fragments

- contenant la troisième et la quatrième boucle extramembranaire flanquant une séquence intramembranaire,
- contenant une boucle extramembranaire invariable et la séquence intramembranaire adjacente.

On définit comme boucles extramembranaires invariables les séquences de P40 homologues avec les séquences des boucles conservées entre différentes espèces d'entérobactéries. Les séquences des boucles extramembranaires non conservées au cours de l'évolution sont dénommées boucles variables. La localisation des boucles extramembranaires est réalisée d'après le modèle de VOGEL et JAHNIG (1986, J. Mol. Biol., 190: 191-199) concernant l'OmpA d'E. coli.

10

15

20

25

30

En particulier, on utilisera les fragments compris entre les acides aminés $127 \ a$ $179 \ de$ la séquence ID n° 1.

D'autres séquences appropriées sont respectivement les séquences comprises entre les amino-acides 108 à 179 de la séquence ID n° 1, les amino-acides 1 à 179 de la séquence ID n° 1, ainsi que des séquences présentant au moins 90% d'homologie avec les séquences précédentes.

Selon un autre aspect avantageux de l'invention, la protéine porteuse comporte tout ou partie du domaine de liaison à la sérumalbumine humaine de la protéine G du streptocoque (ci-après appelée BB).

Cette protéine présente une masse moléculaire de 29 kDa et peut être exprimée et produite chez Escherichia coli sous forme de corps d'inclusion.

La protéine porteuse peut notamment présenter la séquence ID n° 8, ou une séquence présentant au moins 80%, et de préférence au moins 90% de similarité avec ladite séquence ID n° 8.

Toutes ces protéines porteuses peuvent être extraites à partir des bactéries d'origine ou bien être obtenues par la voie de l'ADN recombinant.

Des complexes immunogènes selon l'invention pourront notamment consister en un conjugué entre une protéine porteuse telle que définie précédemment et au moins un oligosaccharide substantiellement purifié, susceptible d'être obtenu à partir de lipopolysaccharides de membrane de bactéries du genre Salmonella; en particulier la bactérie du genre Salmonella appartiendra à un sérogroupe porteur d'une spécificité antigénique choisie dans le groupe suivant : O:1, O:2, O:4, O:6, 7, 8, O:3 et O:9. Dans un mode de réalisation préféré, le complexe immunogène contient un oligosaccharide susceptible d'être obtenu à partir du lipopolysaccharide de Salmonella enteritidis de spécificité antigénique O:9.

En effet, les différents sérotypes de Salmonella sont identifiés par leur formule antigénique; il sont classés en différents groupes, en fonction de leur spécificité antigénique O.

Par exemple, Salmonella typhi appartient au groupe D, de spécificité O:9, de même que S. enteritidis, S. panama, et S. dublin.

Parmi les autres spécificités polysaccharidiques majeures on peut 35 citer :

10

15

20

- le sérogroupe Λ, de spécificité O:2, ayant comme représentant S. paratyphi A,
- le sérogroupe B, de spécificité O:4, ayant comme représentant S. paratyphi B et S. typhimurium,
- le sérogroupe C, de spécificité 0:6, 7, 8, ayant comme représentant S. infantis et S. bovis morficans,
 - le sérogroupe E, de spécificité O:3, avec S. meleagridis

Les oligosaccharides appartenant aux spécificités antigéniques majeures énumérées ci-dessus seront particulièrement adaptés à la mise en oeuvre de l'invention. Par exemple, un vaccin préparé à partir d'oligosaccharide isolé de lipopolysaccharide de S. enteritidis, porteur de la spécificité antigénique O:9, permettra de protéger contre les septicémies à Salmonella typhi et contre la fièvre typhoïde, mais il pourra également être utilisé dans la prévention chez l'homme et l'animal des toxi-infections et zoonose dues aux Salmonelles du même sérogroupe.

Des oligosaccharides selon l'un des aspects préférés de l'invention présentent au moins une unité :

αD galactose p(1-2)-αD mannose p(1-4)-αL Rhamnose p(1-3)

atyvelose p(1-3)

Plus particulièrement, l'invention a pour objet un complexe immunogène comprenant au moins un oligosaccharide de formule

25 $\begin{array}{c} \alpha\text{-Tyvp(1-3)} \\ & \downarrow \\ \alpha D\text{-Galp(1-2)} \longrightarrow \alpha D\text{-Manp(1-4)} \longrightarrow \alpha L\text{-Rhap(1-3)} \longrightarrow \end{array}$

dans laquelle Gal représente le galactose

Man représente le mannose

Rha représente le rhamnose

Tyv représente le tyvélose
et n peut varier entre 1 et 24.

10

20

25

30

De préférence, n peut varier entre 1 et 5, et l'oligosaccharide est couplé avec une protéine présentant l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4, ID n° 6, ou ID n° 8, ou possédant au moins 80% de similarité avec l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4 ou ID n° 6 ou ID n° 8.

L'invention a également pour objet l'utilisation de complexes immunogènes tels que définis précédemment, pour la préparation d'un vaccin ; selon un aspect particulièrement avantageux, les complexes sont utiles pour la préparation d'un vaccin destiné à protéger un animal contre les infections provoquées par les bactéries Salmonella appartenant au sérogroupe antigénique O:9.

On pourra utiliser un mélange d'oligosaccharides pour lesquels, dans la formule ci-dessus, n aura différentes valeurs.

Des complexes immunogènes selon l'invention sont également ceux comprenant un antigène capsulaire de Salmonella. Celui-ci peut être couplé seul à une protéine porteuse telle que définie précédemment, ou bien associé à un complexe comprenant un autre épitope oligo- ou polysaccharidique.

L'invention a également pour objet des compositions pharmaceutiques contenant au moins un oligosaccharide et/ou complexe antigénique tels que définis précédemment. Elles peuvent également contenir d'autres adjuvants d'immunité, et des excipients pharmaceutiquement acceptables nécessaires à leur formulation tels que diluant, stabilisant, conservateurs, etc, connus de l'homme du métier.

Selon un aspect avantageux l'invention concerne un vaccin contenant un oligosaccharide de membrane couplé à une protéine porteuse, et comprenant en outre un autre déterminant antigénique. En particulier le vaccin comprend un antigène capsulaire de Salmonella, tel l'antigène capsulaire Vi (homopolymère d'acide N acétylgalacturonique partiellement acétylé); ceci permet d'accroître l'efficacité du vaccin contre les bactéries capsulées.

15

20

Le procédé de préparation du complexe immunogène peut comprendre les étapes suivantes :

- a) on isole des oligosaccharides de Salmonella à partir des lipopolysaccharides de membrane,
- 5 b) de manière facultative, on purifie les oligosaccharides de manière à conserver des oligosaccharides de même poids moléculaire,
 - c) les oligosaccharides sont activés chimiquement,
 - d) les oligosaccharides activés sont couplés à une protéine porteuse pour former le complexe immunogène.
 - Selon un aspect préféré, la protéine porteuse est activée avant l'étape d) par une méthode chimique pour faciliter le couplage.

Les méthodes d'activation des oligosaccharides avec formation d'un dérivé isothiocyanatophénylaminé et de couplage de ce dérivé sur une protéine pourront être effectuées comme décrit par:

- Mc Broom C.R., et al (1972, in: Methods in Enzymology, vol. 28B, ed. V. Ginsburg (Academic Press, New York), p. 212-219), ou
 - Svenson S.B. and Lindberg A.A. (1979, J. Immunol. Methods <u>25</u>, 323-335).

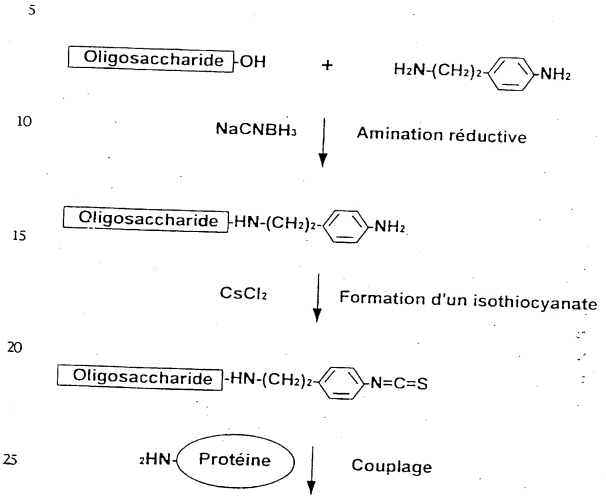
D'autres méthodes peuvent être utilisées dans le but d'activer les oligosaccharides puis de coupler les dérivés obtenus sur une protéine : méthodes faisant appel aux borohydrure et cyanoborohydrure de sodium, à l'acide adipique dihydrazide...

Ce couplage pourra notamment suivre le schéma suivant :

Oligosaccharide

Protéine

_



BNSDOCID: <WO___9741888A1__>

10

15

20

25

Le couplage d'oligosaccharides de différentes tailles peut être envisagé. Ces oligosaccharides étant libérés par coupure enzymatique (activité endorhamnosidasique d'un phage), il s'agira de préférence de multiples de 4: tétrasaccharides, octasaccharides, dodécasaccharides, hexadécasaccharides, icosasaccharides... De même le couplage d'un mélange de ces oligosaccharides (sans purification préalable) est compris dans l'invention.

On peut ensuite effectuer une étape supplémentaire consistant à coupler le complexe obtenu à l'issue de l'étape d) avec un autre déterminant antigénique de Salmonella.

L'invention a également pour objet l'utilisation d'une protéine comportant l'une des séquences 1D n° 2, 4, 6 ou 8 pour améliorer l'immunogénicité d'un oligosaccharide.

Elle comprend également l'utilisation de protéines analogues, dans lesquelles au moins un acide aminé a été remplacé par un acide aminé homologue dans les séquences ID n° 2, 4, 6 ou 8.

Les protéines seront notamment codées par des séquences d'ADN présentant l'une des séquences ID n° 1, 3, 5 ou 7 ou des séquences équivalentes, compte tenu de la dégénérescence du code génétique.

La séquence ID n° 2 représente la séquence complète de la protéine P40.

On peut également utiliser une protéine recombinante désignée par LP40 (seq ID n° 4), qui comporte en outre un peptide de 9 acides aminés comportant une partie de la séquence leader de l'opéron tryptophane.

Enfin les séquences ID n° 5 et 6 correspondent à la totalité de la partie transmembranaire, (ΔP40F8), et sont dépourvues de la partie périplasmique très immunogénique (Puohiniemi, R., Karvonen, M., Vuopio-Varkila, J., Muotiala, A., Helander, I.M. and Sarvas, M., 1990, Infect. Immun. 58, 1691-1696).

La séquence ID n° 8 correspond au domaine de liaison à la sérumalbumine humaine de la protéine G du Streptocoque.

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples, on se référera aux figures suivantes :

Figure 1 : Mise en évidence du pouvoir immunogène du conjugué P40-icosasaccharide chez la souris.

Figure 2 : Mise en évidence du pouvoir immunogène du conjugué P40-icosasaccharide chez le lapin.

EXEMPLE 1: Isolement et purification de la protéine P40 naturelle.

La protéine P40, protéine majeure de la membrane externe de Klebsiella pneumoniae est isolée par extraction en présence d'un détergent à partir de la biomasse Klebsiella pneumoniae, puis purifiée à partir de l'extrait ainsi obtenu par chromatographie d'échange d'anions puis de cations.

15 1.1. Matériel et méthodes.

1.1.1. Extraction des protéines membranaires.

Le pH de la biomasse Klebsiella pneumoniae (souche I-145, 40 à 340g de cellules sèches, 7 à 10 % de cellules sèches) est ajustée à pH 2,5 avec de l'acide acétique pur. Après addition de 0,5 volume d'une solution contenant 6% cétrimide (détergent), 60% éthanol, CaCl₂ 1,5M (concentrations finales 2% cétrimide, 20% éthanol, CaCl₂ 0,5 M), le pH est ajusté à 2,5 et le mélange est placé sous agitation pendant 16 heures à température ambiante.

1.1.2. Etape de clarification.

Après centrifugation 20 min à 15000g à 4°C, le culot est éliminé. Le surnageant est un extrait de protéines membranaires de Klebsiella pneumoniae.

1.1.3. Précipitation des protéines membranaires.

Les protéines du surnageant sont précipitées par addition de 3 volumes d'éthanol 95 ° à -20°C (concentration finale en éthanol = 80%).

Après une agitation rapide, l'ensemble est laissé au repos pendant 1 heure à 4°C minimum. Les protéines précipitées sont recueillies par centrifugation 10 min à 10000g à 4°C.

5 1.1.4. <u>Préparation d'une fraction enrichie en protéines membranaires</u> (fraction MP).

Les culots sont remis en suspension dans une solution 1 % de Zwittergent 3-14 à raison de 5ml/g de culot humide. Après agitation pendant 1 heure (agitateur à hélice) et broyage à l'aide d'un ultra-turrax (13500trs/min, 30 sec), le pH est ajusté à 6,5 à l'aide de soude 1N. Une centrifugation du mélange permet d'obtenir la fraction MP (élimination de l'insoluble).

15 1.1.5. Etape de chromatographie d'échange d'anions.

Les protéines du MP sont dialysées pendant une nuit à 4°C contre un tampon Tris/HCl 20mM pH 8,0, 0,1% Zwittergent 3-14. Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur d'anions forts (gel Biorad Macro Prep High Q) équilibrée dans le tampon décrit ci-dessus à un débit linéaire de 15 cm/h. Les protéines sont détectées à 280nm. La protéine P40 est éluée, avec un débit linéaire de 60 cm/h, pour une concentration de 0,2M en NaCl dans le tampon Tris/HCl 20mM pH 8,0; 0,1% Zwittergent 3-14.

25

30

20

10

1.1.6. Etape de chromatographie d'échange de cations.

Les fractions contenant la protéine P40 sont rassemblées et concentrées par ultrafiltration à l'aide d'un système de cellule à agitation Amicon utilisé avec une membrane Diaflo de type YM10 (seuil de coupure 10kDa) pour des volumes de l'ordre de 100ml, ou à l'aide d'un système de filtration à flux tangentiel Minitan Millipore utilisé avec des plaques de membranes possédant un seuil de coupure 10kDa pour des volumes supérieurs. La fraction ainsi concentrée est dialysée pendant une nuit à

4°C contre un tampon citrate 20mM pH3,0, 0,1 % Zwittergent 3-14. Le dialysat est déposé sur une colonne contenant un support de type échangeur de cations forts (gel Biorad Macro Prep High S) équilibrée dans le tampon citrate 20mM pH3,0, 0,1 % Zwittergent 3-14. La protéine P40 est éluée (vitesse 61 cm/h) pour une concentration 0,7M en NaCl. Les fractions contenant la P40 sont rassemblées et concentrées comme décrit précédemment.

1. 2. Résultats.

10

15

20

25

5

Les fractions obtenues après chaque étape chromatographique sont analysées par SDS PAGE afin de rassembler celles contenant la protéine P40.

Après chaque étape, les quantités de protéine sont déterminées par dosage selon la méthode de Lowry. La pureté et l'homogénéité de la protéine P40 sont estimées par SDS PAGE avec révélations au bleu de coomassie et au nitrate d'argent.

En fin de procédé de purification, la P40 est concentrée dans le but d'atteindre une concentration en protéine de l'ordre de 5 à 10 mg/mL Les profils électrophorétiques révèlent un degré de pureté supérieur à 90%.

Après immunoblot, la protéine est reconnue spécifiquement par un anticorps monoclonal anti-P40 obtenu chez la souris.

La présence de lipopolysaccharides (endotoxines) contaminants est estimée par la méthode de gélification en tubes ou essai LAL (Lysat d'Amébocytes de Limule). Cet essai réalisé sur la solution finale révèle un taux d'endotoxines inférieur à 160 UE/ml et montre donc que celle-ci satisfait aux normes de la réglementation européenne.

EXEMPLE 2: Clonage, expression et purification de la protéine 30 P40 recombinante.

2.1. Matériel et méthodes.

15

20

25

30.

2.1.1. Clonage du gène de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Les amorces nucléotidiques ont été déterminées à partir de la partie de la séquence publiée de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae LD 199 (Lawrence J.G. et al., 1991, J. Gen. Microbiol. 137, 1911-1921), de la séquence conscensus issue de l'alignement des séquences de l'OmpA de différentes entérobactéries (Escherichia coli, Salmonella typhimurium, Serratia marcescens, Shigella dysenteriae, Enterobacter aeroginosae) ainsi que des séquences de peptides obtenues par séquençage selon la méthode d'Edman de la protéine naturelle isolée de Klebsiella pneumoniae I-145 et de peptides isolés après digestion au bromure de cyanogène.

Les oligonucléotides ont été synthétisés selon la méthode chimique des phosphoramidites à l'aide de l'appareil Pharmacia Gene Assembler Plus.

Une colonie de Klebsiella pneumoniae 1-145 est lysée dans 10 µl de tampon de lyse (25mM Taps pH 9,3, 2mM MgCl2). 1 µl de cette solution est ensuite utilisé comme source d'ADN pour les réactions d'amplification par PCR. Celles-ci sont réalisées dans 100, ul de tampon d'amplification avec 5pmoles de chaque amorce et une unité enzymatique de Taq polymérase (Perlcin Elmer Cetus). Chaque cycle comprend une étape de dénaturation de 30 secondes à 95°C suivie d'une hybridation de l'amorce avec l'ADN et d'une extension d'une minute à 72°C. 30 cycles sont ainsi réalisés à l'aide d'un thermocycleur Perkin Elmer Cetus Gen Amp PCR 9000. Le gène de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae est cloné dans le vecteur pRIT28 (Hultman T. et al., 1988, Nucleosides Nucleotides 7, 629-638), vecteur possédant le gène de résistance à l'ampicilline, les origines de réplication de Escherichia coli et du phage F1 ainsi qu'une portion du gène Lac-Z de Escherichia coli (ß-galactosidase).

Le fragment ainsi cloné est séquencé à l'aide d'un séquenceur automatique Applied Biosystem 373 DNA Séquenceur. Les réactions de séquençage sont réalisées à l'aide du kit dye terminator selon les recommandations du fournisseur.

10

25

30

2.1.2. Construction du vecteur d'expression contenant le géne de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae.

Le gène entier de la protéine P40 est ensuite cloné dans le vecteur d'expression pTrp inductible par la présence du gène de l'opéron tryptophane, porteur du gène de résistance à la kanamycine et présentant deux sites de restriction Bsml et Sall.

Pour le clonage un site de restriction Bsml est introduit par PCR en amont du gène de la P40, présentant déjà un site Sall en aval, dans le vecteur pRIT28P40. Le géne de la P40 possédant des sites Bsml/Sall est ainsi cloné dans le vecteur pTrp pour constituer le plasmide pTrpLP40.

2.1.3. Expression de la protéine LP40.

La protéine de fusion LP40 est exprimée et produite chez Escherichia coli sous forme de corps d'inclusion. Celle-ci comportera la séquence complète de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae à laquelle il faut ajouter au niveau de l'extrémité N-terminale un peptide de 8 acides aminés (peptide L) comportant une partie de la séquence leader de l'opéron tryptophane nécessaire à l'expression de la protéine chez Escherichia coli-

L'expression de la protéine LP40 est réalisée chez Escherichia coli RRIAMIS (Rüther, U., 1982, Nucl. Acid Res. 10 5765-5772). Une préculture est réalisée sous agitation à 37°C pendant une nuit dans un milieu à base debouillon tryptique de soja (milieu TSB) complémenté en extrait de levure et en présence de kanamycine 30 µg/ml. La région opératrice du vecteur est bloquée en présence d'un excès de tryptophane (100 µg/ml).

Après lecture de la densité optique à 580nm, la culture est diluée afin d'obtenir une densité optique de 1 dans le milieu précédent (milieu TSB avec extrait de levure et kanamycine). La synthèse de la protéine LP40 est induite par addition d'acide indolacrylique (analogue du tryptophane) à la concentration finale de 25 μ g/ml. La culture est maintenue à 37°C sous agitation pendant 5 heures.

10

15

20

25

30

35

BNSDOCID: <WO___9741888A1___>

2.1.4. Renaturation et purification de la protéine LP40.

Après centrifugation (4000rpm, 10 min, 4°C), les cellules sont remises en suspension dans un tampon Tris HCl 25mM pH 8,5. Une sonication permet la libération des corps d'inclusion.

Le culot de corps d'inclusion obtenu par centrifugation (25 min à 10000g à 4°C) est repris dans un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5 contenant 5mM MgCl₂, puis centrifugé (15 min à 10000g). La dénaturation de la protéine est obtenue par incubation des corps d'inclusion à 37°C pendant 2 heures dans un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5 contenant 7M chlorhydrate de guanidinium ou urée (agent dénaturant) et 10mM dithiothréitol (réduction des ponts disulfure). Une centrifugation (15 min à 10000g) permet d'éliminer la partie insoluble des corps d'inclusion.

Après dilution par 13 volumes d'un tampon Tris HCl 25mM pH 8,5 contenant du NaCl (8,76g/l et du Zwittergent 3-14 (0,1%, p/v), le mélange est laissé pendant une nuit à température ambiante sous agitation au contact de l'air (renaturation par dilution et réoxydation des ponts disulfure).

Après une nouvelle centrifugation, l'échantillon est dialysé contre un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5 contenant 0,1 % Zwittergent 3-14 (100 volumes de tampon) pendant une nuit à 4°C. L'étape de chromatographie d'échange d'anions est réalisée sur le support Biorad Macro Prep High Q comme décrit précédemment (Exemple 1). Les fractions contenant la protéine LP40 sont rassemblées puis concentrées par ultrafiltration avant une nouvelle dialyse contre un tampon citrate 20mM pH 3 contenant 0,1% Zwittergent 3-14 (100 volumes de tampon) pendant une nuit à 4°C. L'étape de chromatographie d'échange de cations est réalisée sur le support Biorad Macro Prep High S comme décrit à l'exemple 1. Les fractions contenant la LP40 sont rassemblées puis concentrées par ultrafiltration.

2. 2. Résultats.

Le gène de l'OmpA de Klebsiella pneumoniae (P40) comporte 1008 paires de bases (Séquence ID N° 1) et code pour une protéine de 335 acides aminés (Séquence ID N° 2).

10

15

20

25

30

Le gène de la LP40 comporte quant à lui 1035 paires de bases (Séquence ID N° 3) et code pour une protéine de 344 acides aminés (Séquence ID N° 4). En ce qui concerne la partie du géne de l'OmpA, on constate quelques différences au niveau de l'extrémité codant pour les deux acides aminés en position C-terminale. Ces différences concernent en fait uniquement trois nucléotides. Il s'agit des nucléotides en position 1027 (C pour G en position 1000 dans la séquence de la P40), 1028 (A pour C en position 1001 dans la séquence de la P40), 1032 (C pour T en position 1005 dans la séquence de la P40). Ces modifications sont dûes à l'utilisation lors du clonage du gène de l'OmpA dans le vecteur pRIT28 d'une amorce oligonucléotidique partiellement dégénérée (séquence Kpnl4): 5'ATAGTCGACAACTTA A(G)G(C)CCTGCGGCTGAG3'. Ces modifications de la séquence du géne provoquent une unique dissérence entre les séquences peptidiques de la P40 et de la LP40 exprimée et produite chez Escherichia coli. Il s'agit de l'acide aminé en position 343 de la séquence de la LP40, qui est un résidu glutamine (Gln) alors qu'un résidu alanine (Ala) est trouvé dans la séquence de la LP40 (position 334).

A partir d'une culture de l litre, un cycle de dénaturation-renaturation permet d'obtenir 300mg de protéine (estimation par dosage selon la méthode de Lowry). 75mg de LP40 sont purifiés après les deux étapes chromatographiques.

Comme précédemment la protéine LP40 est concentrée après purification afin d'atteindre une concentration finale comprise entre 5 et 10mg/ml. Les profils électrophorétiques montrent un degré de pureté de l'ordre de 95%. Après immunoblot la protéine est spécifiquement reconnue par un anticorps monoclonal anti-P40 naturelle obtenu chez la souris.

L'état de la protéine est suivi par SDS-PAGE. Selon sa forme, dénaturée ou native, la protéine P40 extraite de la membrane de Klebsiella pneumoniae possède un comportement électrophorétique (migration) caractéristique. La forme native (structure en feuillets β) présente en effet une masse moléculaire plus faible que la forme dénaturée (structure en hélices α) sous l'action d'un agent dénaturant, tel que l'urée ou le chlorhydrate de guanidinium, ou par chauffage à 100°C en présence de

20

25

30

SDS. La protéine LP40 n'est pas correctement renaturée en fin de renaturation, que celle-ci soit réalisée en absence ou en présence de 0,1% (p/v) Zwittergent 3-14. Par contre une renaturation totale est obtenue après dialyse contre un tampon Tris/HCl 25mM pH 8,5 contenant 0,1 % (p/v) Zwittergent 3-14. Toutefois il faut noter que cette renaturation n'est obtenue que lorsque l'étape de dilution et le traitement à température ambiante sont réalisés eux-mêmes en présence de Zwittergent 3-14 (résultats négatifs en absence de détergent).

10 EXEMPLE 3: Clonage, expression et purification de la partie transmembranaire de la protéine P40.

Afin de cloner la partie du gène correspondant à la totalité de la partie transmembranaire dépourvue de la partie périplasmique de la protéine P40 un oligonucléotide complémentaire de l'extrémité codant pour la partie C-terminale de cette région du gène, séquence comprise entre les acides aminés 1 à 179 de la protéine P40 et baptisée fragment F8, a été synthétisé.

La séquence du gène correspondant au fragment recherché a été amplifiée par PCR à partir de l'ADN d'une miniprep du vecteur pRIT28P40, puis purifiée et clonée dans le même vecteur. Un séquençage est réalisé afin de vérifier qu'aucune mutation n'est survenue au cours de l'amplification.

Ce gène est ensuite cloné comme décrit précédemment (Exemple 2) dans le vecteur pTrp pour constituer le plasmide pTrpL\(Delta\)P40F8.

La protéine de fusion LAP40F8 est exprimée chez Escherichia coli RRI après transfection par le vecteur pTrpLAP40F8. Après un cycle de dénaturation/renaturation, celle-ci est purifiée par chromatographie d'échange d'anions puis de cations comme décrit précédemment (Exemple 1).

Le gène de la protéine LAP40F8 comporte 567 paires de bases (séquence ID n° 5) et code une protéine de 118 acides aminés (séquence ID n° 6).

EXEMPLE 4 : Expression et purification de la protéine BB

4.1. Matériel et méthodes

4.1.1. Expression de la protéine BB

5

10

15

20

Le gène de la protéine BB est cloné dans le vecteur d'expression pva inductible par la présence du gène de l'opéron tryptophane, porteur des gènes de résistance à l'ampicilline et à la tétracycline et possédant une origine de réplication chez Escherichia coli. La protéine BB est exprimée et produite chez Escherichia coli RV 308 (souche ATCC 31608) sous forme de corps d'inclusion.

Les souches de Escherichia coli RV 308 compétentes sont transformées par le vecteur pvaBB. Une préculture est réalisée sous agitation à 37°C pendant une nuit dans un milieu à base de bouillon tryptique de soja (milieu TSB) complémenté en extrait de levure et en présence de tétracycline (8µg/ml) et ampicilline (200µg/ml). La région opératrice du vecteur est bloquée en présence d'un excès de tryptophane (100µg/ml).

Après lecture de la densité optique à 580nm, la culture est diluée afin d'obtenir une densité optique de 1 dans le milieu précédent (milieu TSB avec extrait de levure et tétracycline/ampicilline). La synthèse de la protéine BB est induite par addition d'acide indolacrylique (analogue du tryptophane) à la concentration finale de $25\mu g/ml$. La culture est maintenue à 37° C sous agitation pendant 5 heures.

25

4.1.2. Renaturation et purification de la protéine BB

Après centrifugation (4000rpm, 10 min, 4°C), les cellules sont remises en suspension dans un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5. Une sonication permet la libération des corps d'inclusion.

10

15

20

Le culot de corps d'inclusion obtenu par centrifugation (25 min à 10000g à 4°C) est repris dans un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5 contenant 5mM MgCl₂, puis centrifugé (15 min à 10000g). La dénaturation de la protéine est obtenue par incubation des corps d'inclusion à 37°C pendant 2 heures dans un tampon Tris-HCl 25mM pH 8,5 contenant 7M chlorhydrate de guanidinium (agent dénaturant) et 10mM dithiothréitol (réduction des ponts disulfure). Une centrifugation (15 min à 10000g) permet d'éliminer la partie insoluble des corps d'inclusion.

Après dilution par 13 volumes d'un tampon Tris-HCl 25mM pll 8,5 contenant du NaCl (8,76g/l et du Zwittergent 3-14 (0,1%, p/v), le mélange est laissé pendant une nuit à température ambiante sous agitation au contact de l'air (renaturation par dilution et réoxydation des ponts disulfure).

Après une nouvelle centrifugation, la protéine BB est purifiée par chromatographie d'affinité sur support HSA-Sépharose (support préparé par couplage d'albumine sérique humaine sur un gel Pharmacia "CNBractivated Sepharose 4B"). Après injection (débit faible), les protéines non fixées sont éluées par un tampon Tris/HCl 25mM pH 8,5, NaCl 0,2M, 0,05% Tween 20 et EDTA 1mM. La protéine BB retenue sur le support est éluée par une solution d'acide acétique 0,5M pH 2,7. Les fractions contenant la protéine d'intérêt sont rassemblées puis concentrées par ultrafiltration.

4.2. Résultats

Le gène de la protéine BB comporte 774 paires de bases (Séquence ID N° 7) et code pour une protéine de 257 acides aminés (Séquence ID N° 8).

La protéine exprimée comporte à partir de l'extrémité N-terminale (voir Séquence ID N° 7):

- le peptide L, acides aminés 1 à 8,
- le peptide E', acides aminés 9 à 14,
 - un peptide linker, acides aminés 15 à 23,
 - la protéine BB, acides aminés 24 à 257.

La protéine produite présente une masse moléculaire de 29kDa environ (analyse par SDS-PAGE).

10

15

20

25

30

35

EXEMPLE 5: Isolement et purification des oligosaccharides de Salmonella enteritidis à partir de lipopolysaccharides.

4.1. Préparation des lipopolysaccharides (LPS).

Les bactéries Salmonella enteritidis SH 1262 sont cultivées dans un fermenteur de 10 litres à 37°C, à pH 7,0, sous agitation forte, dans un milieu Ty. Les cellules sont tuées par addition de formaldhéhyde 1% et sont recueillies par centrifugation à 4000g pendant 20 min à 4°C. Après un lavage dans du PBS et une nouvelle centrifugation, réalisée comme précédemment, le culot est remis en suspension à une concentration de l'ordre de 20mg (poids sec)/ml. Les LPS sont extraits par la méthode au phénol (Westphal O., Lüderitz O. and Bister F., 1952, Z. Naturforsch. 7, 148-155) et la phase aqueuse est recueillie et lyophilisée.

Des LPS partiellement délipidés sont préparés par hydrolyse des liaisons phosphate et ester au niveau de la partie lipidique (lipide A) par un traitement réalisé en présence de soude 0,15M à 100°C pendant 2 heures. Après centrifugation, le pH est ajusté à 3,5 et les acides gras libres sont éliminés par extractions successives au chloroforme. Le pH est ensuite ajusté à 7,0 avant que les LPS ainsi délipidés ne soient dialysés contre de l'eau et finalement lyophilisés.

4.2. Préparation des oligosaccharides.

Les oligosaccharides sont préparés à partir des LPS partiellement délipidés en utilisant l'activité endorhamnosidase associée au bactériophage P36.

Dans un boudin de dialyse contenant le phage P36, dialysé au préalable contre un tampon carbonate d'ammonium 5mM pH 7,1, sont ajoutés les LPS obtenus précédemment dans un rapport lg de LPS/1014 p.f.u. de phage. La dialyse est réalisée à 37°C contre 600 à 800 ml du tampon précédent. Après 50 heures le bain de dialyse est changé et la dialyse est renouvelée pour une durée additionnelle de 40 heures environ. Les deux solutions de contre dialyse sont ensuite mélangées puis concentrées à l'aide d'un évaporateur rotatif.

Les oligosaccharides sont fractionnés par chromatographie de tamisage moléculaire. Les oligosaccharides concentrés sont déposés sur une colonne (2,5 x 170 cm) de Biogel P2 ou P4 (Biorad, 200-400 mesh) éluée par de l'eau (débit 8,5 ml/h). Les fractions contenant les oligosaccharides sont détectées par la méthode au phénol (+ acide sulfurique). Après analyse des fractions par chromatographie sur couche mince, les fractions contenant les différents isomères sont rassemblées puis lyophilisées. La pureté des oligosaccharides obtenus est déterminée par résonance magnétique nucléaire et spectrométrie de masse.

10

20

25

30

5

EXEMPLE 6: Couplage des oligosaccharides isolés de lipopolysaccharides de Salmonella enteritidis à la protéine P40.

Les oligosaccharides (10 à 40mg) sont dissouts dans 0,5ml d'eau. Cette solution d'oligosaccharides est ajoutée goutte à goutte sous agitation à 1 ml d'une solution de para-aminophényléthylamine diluée dans l'eau (v/v) contenant 20 mg de cyanoborohydrure de sodium. Après ajustement du pH à 8,0 à l'aide de NaOH 1N, le mélange réactionnel est laissé à température ambiante pendant 24 heures. L'excès de réactifs est éliminé par gelfiltration sur une colonne de Biogel P2. Les fractions contenant les oligosaccharides dérivés sont recueillies, concentrées à sec à l'aide d'un évaporateur rotatif puis les oligosaccharides sont repris par 3ml d'éthanol 80%.

L'addition de 200 µ1 d'une solution de thiophosgène dilué dans de l'éthanol 80% (1v/3v) permet l'obtention de dérivés isothiocyanato-p-aminophényléthylamino-oligosaccharides. Le pH est maintenu à l'aide d'une solution de soude 1M dans l'éthanol 80%. Après 2 heures à température ambiante la réaction est complète, et les oligosaccharides dérivés sont séparés de l'excès de réactifs par extraction chloroformique (élimination du thiophosgène). La phase aqueuse est concentrée à sec et les oligosaccharides sont repris par 0,5ml de tampon bicarbonate 0,1M pH 8,2 contenant 0,1% Zwittergent 3-14.

10

La protéine P40 (LP40 ou Δ P40F8) en solution dans un tampon bicarbonate 0,1M pH 8,2 contenant 0,1% Zwittergent 3-14 (2,3 ml, concentration de l'ordre de 5 mg/ml) est ajoutée goutte à goutte sous agitation constante aux oligosaccharides. Le pH est ajusté à 8,7 à l'aide de soude 1M et le mélange réactionnel est maintenu à température ambiante pendant 48 heures. Les oligosaccharides non couplés sont éliminés par une série de plusieurs dilutions et concentrations à l'aide d'une cellule à agitation Amicon équipée d'une membrane Diaflo possédant un seuil de coupure de 30kDa. Les conjugués obtenus sont dialysés plusieurs fois contre 1 litre de tampon PBS contenant 0,1% Zwittergent 3-14. Le taux de substitution est déterminé après estimation des quantités d'oligosaccharides par la méthode de dosage faisant appel au phénol (+ acide sulfurique), et de protéine par la méthode de Lowry. Les conjugués sont conservés à -20°C.

Dans le cas du conjugué P40-icosasaccharide le degré de substitution estimé par dosage des protéines et des oligosaccharides est de 5,3 moles d'icosasaccharides/mole de P40. Cette valeur est en accord avec celle établie après SDS PAGE du conjugué.

20 EXEMPLE 7: Mise en évidence du pouvoir immunogène des conjugués P40/icosasaccharide chez la souris.

6.1. Matériel et méthodes.

Les souris (femelles NMRI, 1S20g, 6/lot) sont immunisées aux jours 0,14 et 21. Chaque souris reçoit une dose de 0,5ml du conjugué préparé à l'exemple 3. Les conjugués (10 µg) sont injectés en présence ou en l'absence d'adjuvant complet de Freud et les injections sont effectuées par voie intrapéritonéale. Les prélèvements sanguins sont réalisés par ponction aux jours 0 et 35. Les réponses anticorps sont évaluées sur les sérums individuels prélevés par la méthode ELISA. Les IgG anti-icosasaccharide des sérums sont isolées sur support BSA-hexadécasaccharide et sont révélées à l'aide d'un antisérum anti-IgG de souris marqué à la phosphatase alcaline. La densité optique est déterminée à 405nm.

BELLY WE WE THAT BENG

6.2. Résultats.

Lorsqu'il est injecté en présence d'adjuvant complet de Freud, le conjugué P40/icosasaccharide permet l'induction d'une réponse dirigée contre l'oligosaccharide importante dès le jour 35 (3 immunisations): le titre anticorps est proche de 1/1.105.

Comme le montre la figure 1 ce titre se maintient lorsque les immunisations sont réalisées en l'absence d'adjuvant. Les titres anticorps anti-oligosaccharide sont en effet compris entre 1/1.10⁴ et 1/1.10⁵.

10

5

EXEMPLE 8: Mise en évidence du pouvoir immunogène des conjugués P40/icosasaccharide chez le lapin.

7.1. Matériel et méthodes.

15

20

25.

30

Les lapins (lapins blancs de Nouvelle Zélande, 2-3kg) sont immunisés aux jours 0,14 et 28. Les conjugués P40/oligossacharides (10 μg) sont injectés aux animaux dans les ganglions lymphatiques poplitéaux en présence (v/v) ou absence d'adjuvant complet de Freud. Aux jours 0, 14, 28 et 56, des prélèvements sanguins sont effectués et les réponses anticorps sont évaluées sur les sérums individuels par la méthode ELISA. Les plaques de titrage sont couvertes par 2 antigènes différents: la protéine P40 et le LPS dont sont issus les oligosaccharides couplés à la P40. Les anticorps sont révélés à l'aide d'un conjugué anti-lgG de lapin marqué à la phosphatase alcaline. La densité optique est déterminée à 405nm.

7.2. Résultats.

L'icosasaccharide, lorsqu'il est présenté par la protéine P40, induit en présence d'adjuvant de Freud une réponse importante contre le lipopolysaccharide dont il est issu: titre supérieur à 1/1.106. En absence d'adjuvant la réponse dirigée contre l'icosasaccharide lorsqu'il est présenté par la P40 est plus faible que celle obtenue en présence d'adjuvant, mais significativement plus importante que celle induite après injection du conjugué BSA-octasaccharide. La figure 2 présente les résultats du dosage ELISA réalisé contre le LPS dont est issu l'icosasaccharide couplé à la protéine P40. Après 56 jours le titre anticorps est supérieur à 1/10000.

EXEMPLE 9: Experience de challenge chez la souris après 10 transfert passif.

8.1. Matériel et méthodes.

Les souris (femelles NMRI, 20g, 6/lot) reçoivent une injection par voie intraveineuse de 0,2ml d'un sérum hyperimmun obtenu chez le lapin après un cycle d'immunisations réalisé dans les conditions précédemment décrites à l'exemple 5 (injections en absence d'adjuvant, prélèvement du sérum à JS6).

Le challenge par des bactéries Salmonella enteritidis SH 2204 est réalisé 2 à 3 heures après injection du sérum hyperimmun. Les bactéries sont injectées à l'animal par voie intrapéritonéale. Trois doses différentes sont utilisées: 1,3 - 13 et 52 fois la DL50 (DL50 = 2,6.105 cellules/ml). Les souris sont observées jusqu'à 60 jours après l'injection.

25 8.2. <u>Résultats</u>.

15

20

- 30

Les anticorps obtenus chez le lapin après immunisation par le conjugué P40-icosasaccharide permettent, après injection par voie intraveineuse, de protéger des souris contre une infection par Salmonella enteritidis. 60 jours après des challenges réalisés par injection de doses de l'ordre de 1,3 et 13 fois la DL50 toutes les souris sont vivantes (Tableau 1), la dose 52 x DL50 étant quant à elle excessive (mort des animaux).

<u>Tableau 1</u>: Expériences de challenge chez la souris après transfert passif d'un sérum hyperimmun de Lapin ou après immunisation par le conjugué P40-icosasaccharide. Détermination du pourcentage d'animaux vivants 60 jours après injection par voie intrapéritonéale d'une dose de bactéries Salmonella enteritidis.

1 0	Dose de Salmonella enteritidis	Challenge après transfert passif	Challenge après immunisation	
	1,3 x DL50	100 %	100 %	
is	13 x DL50	100 %	100 %	
•	52 x DL50	0	0	

20 EXEMPLE 10: Expérience de challenge chez la souris après immunisation par le conjugué P40/icosasaccharide.

9.1. Matériel et méthodes.

Les souris (femelles NMRI, 20g, 6/lot) sont immunisées par le conjugué P40/icosasaccharide en absence d'adjuvant comme décrit dans l'exemple 4.

Au jour 42 le challenge par les bactéries Salmonella enteritidis SH 2204 est réalisé comme décrit précédemment dans l'exemple 6.

9.2. Résultats.

La vaccination par le conjugué P40-icosasaccharide permet de protéger directement les souris contre un challenge par Salmonella enteritidis. Les immunisations par ce conjugué permettent en effet d'augmenter la DL50 par un facteur 10 au minimum (Tableau 1), la DL50 pouvant alors être supérieure à 3,4.106/ml.

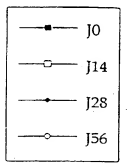
30

LEGENDES DES FIGURES

5 Figure 1 :

_____ J35 _____ J0

Figure 2:



LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATIONS GENERALES:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: PIERRE FABRE MEDICAMENT
 - (B) RUE: 45 PLACE ABEL GANCE
 - (C) VILLE: BOULOGNE
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 92100
- (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 8
- (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: Apple Macintosh
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: MAC OS Systeme 7
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 1008 paires de bases
 - (B) Type : acide nucléique
 - (C) Nombre de brins : simple
 - (D) Configuration : linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1.. 1008
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

GCT CCG AAA GAT AAC ACC TGG TAT GCA GGT GGT AAA CTG GGT TGG TCC Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser 1 5 10 15

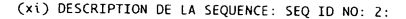
															AAC Asn	96
			CGT Arg													144
CAG Gln	GTT Val 50	AAC Asn	CCG Pro	TAC Tyr	CTC Leu	GGT Gly 55	TTC Phe	GAA Glu	ATG Met	GGT Gly	TAT Tyr 60	GAC Asp	TGG Trp	CTG Leu	GGC Gly	192
CGT Arg 65	ATG Met	GCA Ala	TAT Tyr	AAA Lys	GGC Gly 70	AGC Ser	GTT Val	GAC Asp	AAC Asn	GGT Gly 75	GCT	TTC Phe	AAA Lys	GCT Ala	CAG Gln 80	240
GGC Gly	GTT Val	CAG Gln	CTG Leu	ACC Thr 85	GCT Ala	AAA Lys	CTG Leu	GGT Gly	TAC Tyr 90	CCG Pro	ATC Ile	ACT Thr	GAC Asp	GAT Asp 95	CTG Leu	288
GAC Asp	ATC Ile	Tyr	ACC Thr 100	CGT Arg	CTG Leu	GGC Gly	GGC Gly	ATG Met 105	GTT Val	TGG Trp	CGC Arg	GCT Ala	GAC Asp 110	TCC Ser	AAA Lys	336
GCGC	AAC Asn	TAC Tyr 115	GCT Ala	TCT Ser	ACC Thr	GGC Gly	GTT Val 120	TCC Ser	CGT Ar g	AGC Ser	GAA Glu	CAC His 125	GAC Asp	ACT Thr	GGC	384
			GTA Val													432
Ile 145	Ala	Thr	CGT Arg	Leu	Glu 150	Tyr	Gln	Trp	Val	Asn 155	Asn	Ile	Gly	Asp	Ala 160	480
Gly	Thr	Val	GGT Gly	Thr 165	Arg	Pro	Asp	Asn	Gly 170	Met	Leu	Ser	Leu	Gly 175	Val	528
Ser	TAC Tyr	CGC Arg	Phe 180	GGT Gly	CAG Gln	GAA Glu	GAT Asp	GCT Ala 185	GCA Ala	CCG Pro	GTT Val	Val	GCT Ala 190	CCG Pro	GCT A la	576
CCG Pro	GCT Ala	CCG Pro 195	GCT Ala	CCG Pro	GAA Glu	Val	GCT Ala 200	ACC Thr	AAG Lys	CAC His	Phe	ACC Thr 205	CTG Leu	AAG Lys	TCT Ser	624

		TTC Phe								·	672
		GAT Asp				Leu					720
		GCT Ala									768
		CAG Gln 260									816
		GCT Ala									
	Glu	TCC Ser			Thr					-	912
Arg		GCC Ala	Leu							• .	960
		AAA Lys		Tyr			Thr				1008

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 335 acides aminés

 - (B) Type : acide aminé(C) Nombre de brins : simple(D) Configuration : linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine



- Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser Gln Tyr

 1 15
- His Asp Thr Gly Phe Tyr Gly Asn Gly Phe Gln Asn Asn Asn Gly Pro Thr Arg 20 25 30 35
- Asn Asp Gln Leu Gly Ala Gly Ala Phe Gly Gly Tyr Gln Val Asn Pro Tyr Leu
 40
 45
 50
- Gly Phe Glu Met Gly Tyr Asp Trp Leu Gly Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val 55 60 65 70
- Asp Asn Gly Ala Phe Lys Ala Gln Gly Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr 75 80 85 90
- Pro Ile Thr Asp Asp Leu Asp Ile Tyr Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg
 95 100 105
- Ala Asp Ser Lys Gly Asn Tyr Ala Ser Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp 110 125
- Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp 130 135 140
- Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr 145 150 155 160
- Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg Phe 165 170 175 180
- Gly Gln Glu Asp Ala Ala Pro Val Val Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ala Pro Glu 185 190 195
- Val Ala Thr Lys His Phe Thr Leu Lys Ser Asp Val Leu Phe Asn Phe Asn Lys 200 215
- Ala Thr Leu Lys Pro Glu Gly Gln Gln Ala Leu Asp Gln Leu Tyr Thr Gln Leu 220 230
- Ser Asn Met Asp Pro Lys Asp Gly Ser Ala Val Val Leu Gly Tyr Thr Asp Arg 235 240 245 250
- Ile Gly Ser Glu Ala Tyr Asn Gln Gln Leu Ser Glu Lys Arg Ala Gln Ser Val 255 260 265 270
- Val Asp Tyr Leu Val Ala Lys Gly Ile Pro Ala Gly Lys Ile Ser Ala Arg Gly 275 280 285

Met Gly Glu Ser Asn Pro Val Thr Gly Asn Thr Cys Asp Asn Val Lys Ala Arg 305

Ala Ala Leu Ile Asp Cys Leu Ala Pro Asp Arg Arg Val Glu Ile Glu Val Lys 315

Gly Tyr Lys Glu Val Val Thr Gln Pro Ala Gly 335

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 1035 paires de bases
 - (B) Type : acide nucléique
 - (C) Nombre de brins : simple
 - (D) Configuration : linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1.. 1035
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

ATG Met 1	AAA Lys	GCA Ala	ATT	TTC Phe 5	GTA Val	CT <u>G</u> Leu	AAT Asn	GCG Ala	GCT Ala 10	CCG Pro	AAA Lys	GAT Asp	AAC Asn	ACC Thr 15	TGG . Trp	48
TAT Tyr	GCA Ala	GGT Gly	GGT Gly 20	AAA Lys	CTG Leu	GGT Gly	TGG Trp	TCC Ser 25	CAG Gln	TAT Tyr	CAC His	GAC Asp	ACC Thr 30	GGT Gly	TTC Phe	96
TAC Tyr	GGT Gly	AAC Asn 35	GGT Gly	TTC Phe	CAG Gln	AAC Asn	AAC Asn 40	AAC Asn	GGT Gly	CCG Pro	ACC Thr	CGT Arg 45	AAC Asn	GAT Asp	CAG Gln	144
CTT Leu	GGT Gly 50	GCT Ala	GGT Gly	GCG Ala	TTC Phe	GGT Gly 55	GGT Gly	TAC Tyr	CAG Gln	GTT Val	AAC Asn 60	CCG	TAC Tyr	CTC Leu	GGT Gly	192
TTC Phe	GAA Glu	ATG Met	GGT Gly	TAT	GAC Asp 70	TGG	CTG Leu	GGC	CGT Arg	ATG Met 75	GCA Ala	TAT Tyr	Lys	GGC	AGC Ser 80	240

GTT Val	GAC Asp	AAC Asn	GGT Gly	GCT Ala 85	TTC Phe	AAA Lys	GCT Ala	CAG Gln	GGC Gly 90	GTT Val	CAG Gln	CTG Leu	ACC Thr	GCT Ala 95	Lys	288
							GAT Asp								GGC Gly	336
GGC Gly	ATG Met	GTT Val 115	Trp	CGC A rg	GCT Ala	GAC Asp	TCC Ser 120	AAA Lys	GGC Gly	AAC Asn	TAC Tyr	GCT Ala 125	Ser	ACC Thr	GGC Gly	384
GTT Val	TCC 5er 130	CGT A rg	AGC Ser	GAA Glu	CAC His	GAC Asp 135	ACT Thr	GGC Gly	GTT Val	TCC Ser	CCA Pro 140	GTA Val	Phe	GCT Ala	GGC Gly	432
GGC Gly 145	GTA Val	GAG Glu	TGG Trp	GCT Ala	GTT Val 150	ACT Thr	CGT Arg	GAC Asp	ATC ·Ile	GCT Ala 155	ACC Thr	CGT Arg	CTG Leu	GAA Glu	TAC Tyr 160	480
CAG Gln	TGG Trp	GTT Val	AAC Asn	AAC Asn 165	ATC Ile	GGC Gly	GAC Asp	GCG Ala	GGC Gly 170	ACT Thr	GTG Val	GGT Gly	ACC Thr	CGT Arg 175	CCT Pro	528
GAT Asp	AAC Asn	GGC Gly	ATG Met 180	CTG Leu	AGC Ser	CTG Leu	GGC Gly	GTT Val 185	TCC Ser	TAC Tyr	CGC Arg	TTC Phe	GGT Gly 190	CAG Gln	GAA Glu	576
GAT Asp	GCT Ala	GCA Ala 195	CCG Pro	GTT Val	GTT Val	GCT Ala	CCG Pro 200	GCT A la	CCG Pro	GCT Ala	CCG Pro	GCT Ala 205	CCG Pro	GAA Glu	GTG Val	624
GCT Ala	ACC Thr 210	Lys	CAC His	Phe	ACC Thr	Leu	AAG Lys	TCT Ser	GAC Asp	Val	CTG Leu 220	TTC Phe	AAC Asn	TTC Phe	AAC Asn	672
AAA Lys 225	GCT Ala	ACC Thr	CTG Leu	AAA Lys	CCG Pro 230	GAA Glu	GGT Gly	CAG Gln	CAG Gln	GCT Ala 235	CTG Leu	GAT Asp	CAG Gln	CTG Leu	TAC Tyr 240	720
ACT Thr	CAG Gln	CTG Leu	AGC Ser	AAC Asn 245	AT <u>G</u> Met	GAT Asp	CCG Pro	AAA Lys	GAC Asp 250	GGT Gly	TCC Ser	GCT Ala	GTT Val	GTT Val 255	CTG Leu	768
GGC Gly	TAC Tyr	ACC Thr	GAC Asp 260	CGC Arg	ATC Ile	GGT Gly	TCC Ser	G <u>AA</u> Glu 265	GCT Ala	TAC Tyr	AAC Asn	CAG Gln	CAG Gln 270	CTG Leu	TCT Ser	816

 			 -			•	 AAA Lys		864
	•						AAC Asn		91 2
 		 	 		 		 CTG Leu		960
 		 	 	 	 		GGC Gly		1008
 	-	 -	 CAG Gln	TAA					1035

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 344 acides aminés
 - (B) Type : acide aminé
 - (C) Nombre de brins : simple
 - (D) Configuration : linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala 1 5 10 15

Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser Gln Tyr His Asp Thr Gly Phe Tyr Gly Asn Gly 20 25 30 35

Phe Gln Asn Asn Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln Leu Gly Ala Gly Ala Phe
40 45 50

Gly Gly Tyr Gln Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu Met Gly Tyr Asp Trp Leu 55 60 65 70

Gly Arg Met Ala Tyr Lys Gly Ser Val Asp Asn Gly Ala Phe Lys Ala Gln Gly 90 Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr Asp Asp Leu Asp Ile Tyr 100 Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser Lys Gly Asn Tyr Ala Ser 120 Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp 155 160 Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met 170 Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg Phe Gly Gln Glu Asp Ala Ala Pro Val Val 190 Ala Pro Ala Pro Ala Pro Ala Pro Glu Val Ala Thr Lys His Phe Thr Leu Lys 200 205 Ser Asp Val Leu Phe Asn Phe Asn Lys Ala Thr Leu Lys Pro Glu Gly Gln Gln 220 Ala Leu Asp Gln Leu Tyr Thr Gln Leu Ser Asn Met Asp Pro Lys Asp Gly Ser 240 Ala Val Val Leu Gly Tyr Thr Asp Arg Ile Gly Ser Glu Ala Tyr Asn Gln Gln Leu Ser Glu Lys Arg Ala Gln Ser Val Val Asp Tyr Leu Val Ala Lys Gly Ile 275 Pro Ala Gly Lys Ile Ser Ala Arg Gly Met Gly Glu Ser Asn Pro Val Thr Gly 290 295 305 Asn Thr Cys Asp Asn Val Lys Ala Arg Ala Ala Leu Ile Asp Cys Leu Ala Pro 310 315 Asp Arg Arg Val Glu Ile Glu Val Lys Gly Tyr Lys Glu Val Val Thr Gln Pro 330 335

Gln Gly

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 567 paires de bases
 - (B) Type : acide nucléique
 - (C) Nombre de brins : simple
 - (D) Configuration : linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT:1..567
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:

					 				ACC Thr 15			48
		Gly.							GGT			96
									GAT Asp			144
									CTC Leu		· ·	192
P									GGC Gly	AGC Ser 80		240
									GCT Ala 95			288
			Ile			Asp			CTG Leu			336

GGC Gly	ATG Met	GTT Val 115	TGG Trp	CGC Arg	GCT Ala	GAC Asp	TCC Ser 120	AAA Lys	GGC Gly	AAC Asn	TAC Tyr	GCT Ala 125	TCT Ser	ACC Thr	GGC Gly	384
GTT Val	TCC Ser 130	CGT Arg	AGC Ser	GAA Glu	CAC His	GAC Asp 135	ACT Thr	GGC Gly	GTT Val	Ser	CCA Pro 140	GTA Val	TTT Phe	GCT Ala	GGC Gly	432
GGC Gly 145	GTA Val	GAG Glu	TGG Trp	GCT Ala	GTT Val 150	ACT Thr	CGT Arg	GAC Asp	ATC Ile	GCT Ala 155	ACC Thr	CGT Arg	CTG Leu	GAA Glu	TAC Tyr 160	480
CAG Gln	TGG Trp	GTT Val	Asn	AAC Asn 165	ATC Ile	GGC [*] Gly	GAC Asp	Ala	GGC Gly 170	ACT Thr	GTG Val	GGT Gly	ACC Thr	CGT Arg 175	CCT Pro	528
GAT Asp	AAC Asn	GGC Gly	ATG Met 180	Leu	AGC Ser	CTG Leu	GGC Gly	GTT Val 185	TCC Ser	TAC Tyr	CGC Arg	TAA				567

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) Longueur : 188 acides aminés
 - (B) Type : acide aminé
 - (C) Nombre de brins : simple
 - (D) Configuration : linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:

Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Ala Pro Lys Asp Asn Thr Trp Tyr Ala 1 5 10 15

Gly Gly Lys Leu Gly Trp Ser Gln Tyr His Asp Thr Gly Phe Tyr Gly Asn Gly 20 25 30 35

Phe Gln Asn Asn Gly Pro Thr Arg Asn Asp Gln Leu Gly Ala Gly Ala Phe
40
45
50

Gly Gly Tyr Gln Val Asn Pro Tyr Leu Gly Phe Glu Met Gly Tyr Asp Trp Leu
55 60 65 70

Gly Arg Met	Ala Tyr	Lys Gly	Ser V	lal Asp	Asn Gly	Ala	Phe	Lys	Ala	Gln	Gly
75			80	,		8 5					90

Val Gln Leu Thr Ala Lys Leu Gly Tyr Pro Ile Thr Asp Asp Leu Asp Ile Tyr 100

Thr Arg Leu Gly Gly Met Val Trp Arg Ala Asp Ser Lys Gly Asn Tyr Ala Ser 120

Thr Gly Val Ser Arg Ser Glu His Asp Thr Gly Val Ser Pro Val Phe Ala Gly

Gly Val Glu Trp Ala Val Thr Arg Asp Ile Ala Thr Arg Leu Glu Tyr Gln Trp 160 155 145 150

Val Asn Asn Ile Gly Asp Ala Gly Thr Val Gly Thr Arg Pro Asp Asn Gly Met 175 170 165

Leu Ser Leu Gly Val Ser Tyr Arg 185

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 774 paires de bases
 - (B) TYPE: acide nucléique
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: CDS
 - (B) EMPLACEMENT: 1...774
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:

ATG AAA GCA ATT TTC GTA CTG AAT GCG CAA CAC GAT GAA GCC GTA GAC Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Gln His Asp Glu Ala Val Asp 15 1

48

96

GCG AAT TTC GAC CAA TTC AAC AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT TAC AAG Ala Asn Phe Asp Gln Phe Asn Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys 20

AA' Asi	T CT/	A AT Il Il 35	e Ası	C AA' n Asi	T GCO	C AAA	A ACT 5 Thr 40	r GT Va	T GA	A GGG u Gl	C GT/ y Va	A AA l Ly: 45	A GAO S Asp	C (T	T CAA u Gln		144
GC/ Ald	A CAA 3 Gla 50	N GT n Va	T GT l Val	Γ GAA	A TCA J Ser	A GCC - Ala 55	AAC Lys	AAA Lys	A GCC	G CG ⁻ a Arg	T AT	T TCA	A GAA ~ Glu	A GC/	A ACA a Thr		192
GAT Asp 65	r GG(TT/ Lei	A TCT J Ser	GAT Asp	70 TTC	TTG Leu	Lys	TC# Ser	CAA Glr	A ACA 1 Thr 75	A CCT	r GCT o Ala	Γ GAA 3 Glu	GA ⁻ I Asp	T ACT Thr 80		. 240
GT7 Val	Lys	TC/ Ser	· Ile	GAA Glu 85	LEU	GCT Ala	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 90	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 95	A GAA Glu		288
Leu	ASP	Lys	100	Gly	' Val	Ser	Asp	Tyr 105	His	Lys	Asn	Leu	Ile 110	Asn	AAT Asn	.`	. 336
Ald	Lys	115	val	GLU	GLY	Val	Lys 120	Asp	Leu	Gln	Ala	Gln 125	Val	.Val	GAA Glu		384
ser	130	Lys	Lys	Ala	Arg	11e 135	Ser	Glu	Ala	Thr	Asp 140	Gly	Leu	Ser	GAT Asp		432
145	Leu	Lys	TCA Ser	Gln	1hr 150	Pro	Ala	Glu	Asp	Thr 155	Val	Lys	Ser	Ile	Glu 160		480
Leu	АГа	Glu		165	Val	Leu	Ala	Asn	Arg 170	Glu	Leu	Asp	Lys	Tyr 175	Gly		528
Val	Ser	Asp	TAT Tyr 180	TAC Tyr	AAG Lys	AAC Asn	CTA Leu	ATC Ile 185	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 190	GTT Val	GAA Glu		576
GGT Gly	GTA Val	AAA Lys 195	GCA Ala	CTG Leu	ATA Ile	Asp	GAA Glu 200	ATT Ile	TTA Leu	GCT Ala	Ala	TTA Leu 205	CCT Pro	AAG Lys	ACT Thr		624
ASP	ACT Thr 210	TAC Tyr	AAA Lys	TTA Leu	ile	CTT Leu 215	AAT Asn	GGT Gly	AAA Lys	Thr	TTG Leu 220	AAA Lys	GGC Gly	GAA Glu	ACA Thr		672

ACT ACT GAA GCT GTT GAT GCT GCT ACT GCA AGA TCT TTC AAT TTC CCT
Thr Thr Glu Ala Val Asp Ala Ala Thr Ala Arg Ser Phe Asn Phe Pro
230

ATC CTC GAG AAT TCC CGG GGA TCC GTC GAC CTG CAG CCA AGC TTA AGT
Ile Leu Glu Asn Ser Arg Gly Ser Val Asp Leu Gln Pro Ser Leu Ser
245

AAG TAA
Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 257 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (() NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

Met Lys Ala Ile Phe Val Leu Asn Ala Gln His Asp Glu Ala Val Asp Ala Asn 1 5 10 15

Phe Asp Gln Phe Asn Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn 20 25 30 35

Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val Lys Asp Leu Gln Ala Gln Val Val Glu Ser
40 45 50

Ala Lys Lys Ala Arg Ile Ser Glu Ala Thr Asp Gly Leu Ser Asp Phe Leu Lys
55 60 65 70

Ser Gln Thr Pro Ala Glu Asp Thr Val Lys Ser Ile Glu Leu Ala Glu Ala Lys 75 80 85 90

Val Leu Ala Asn Arg Glu Leu Asp Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr His Lys Asn 95 100 105

Leu Ile Asn Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val Lys Asp Leu Gln Ala Gln Val
110 125

Pro Ser Leu Ser Lys 255

Val Glu Ser Ala Lys Lys Ala Arg Ile Ser Glu Ala Thr Asp Gly Leu Ser Asp 130 135 Phe Leu Lys Ser Gln Thr Pro Ala Glu Asp Thr Val Lys Ser Ile Glu Leu Ala 145 150 155 160 Glu Ala Lys Val Leu Ala Asn Arg Glu Leu Asp Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr 165 170 175 Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys Thr Val Glu Gly Val Lys Ala Leu Ile 185 190 Asp Glu Ile Leu Ala Ala Leu Pro Lys Thr Asp Thr Tyr Lys Leu Ile Leu Asn - 205 210 Gly Lys Thr Leu Lys Gly Glu Thr Thr Glu Ala Val Asp Ala Ala Thr Ala 220 225 -230 Arg Ser Phe Asn Phe Pro Ile Leu Glu Asn Ser Arg Gly Ser Val Asp Leu Gln 245

5

10

15

20

25

REVENDICATIONS

- 1. Complexe immunogène, caractérisé en ce qu'il consiste en au moins un épitope oligo- ou polysaccharidique naturellement présent dans des bactéries, couplé à une protéine porteuse choisie parmi la protéine de liaison à la sérumalbumine humaine du Streptocoque, les protéines de membrane externe de bactérie gram négatif, ou leurs fragments.
- 2. Complexe immunogène selon la revendication 1, caractérisé en ce que l'épitope oligo- ou polysaccharidique est susceptible d'être obtenu à partir de bactéries, gram négatif ou gram positif.
- 3. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisé en ce que l'épitope oligo- ou polysaccharidique est choisi parmi les oligosaccharides susceptibles d'être obtenus à partir de lipopolysaccharides de membrane et les oligosaccharides de capsule, de bactéries du genre Salmonella, Escherichia, Neisseria, Shigella, Haemophilus ou Klebsiella.
- 4. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un oligosaccharide substantiellement purifié, susceptible d'être obtenu à partir de lipopolysaccharides de membrane de bactéries du genre Salmonella.
- 5. Complexe immunogène selon la revendication 4, caractérisé en ce que l'oligosaccharide peut être obtenu à partir d'une bactérie du genre Salmonella appartenant à un sérogroupe porteur d'une spécificité antigénique choisie dans le groupe suivant : O:1, O:2, O:4, O:6, 7, 8, O:3 et O:9.
- 6. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 5, caractérisé en ce qu'il contient un oligosaccharide susceptible d'être obtenu à partir du lipopolysaccharide de Salmonella enteritidis de spécificité antigénique O:9.
- 7. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comprend au moins une unité:

αD galactose p(1-2)-αD mannose p(1-4)-αL Rhamnose p(1-3)

aty velose p(1-3)

15

20

25

8. Complexe immunogène selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un oligosaccharide de formule

5
$$\alpha$$
-Tyvp(1-3)
 α D-Galp(1-2) --> α D-Manp(1-4) --> α L-Rhap(1-3) --> α

dans laquelle Gal représente le galactose

Man représente le mannose

Rha représente le rhamnose

Tyv représente le tyvélose
et n peut varier entre 1 et 24.

- 9. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisé en ce que la protéine porteuse comporte au moins une partie d'une protéine de type OmpA de bactéries gram négatif.
 - 10. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisé en ce que la protéine porteuse comporte au moins une partie d'une protéine de membrane externe de Klebsiella pneumoniae.
 - 11. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 10, caractérisé en ce que la protéine porteuse présente
 - a) la seq ID n° 2, ID n° 4 ou ID n° 6, ou
 - b) une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec l'une des séquences mentionnées en a).
 - 12. Complexe immunogène, caractérisé en ce qu'il est constitué d'au moins un oligosaccharide de formule

10

15

20

dans laquelle Gal représente le galactose

Man représente le mannose

Rha représente le rhamnose

Tyv représente le tyvélose

5 et n peut varier entre 1 et 5,

couplé avec une protéine présentant l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4, ID n° 6, ou ID n° 8, ou possédant au moins 80% de similarité avec l'une des séquences ID n° 2, ID n° 4 ou ID n° 6 ou ID n° 8.

- 13. Complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce qu'il comprend au moins un antigène capsulaire de Salmonella.
- 14. Utilisation d'un complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 13, pour la préparation d'un vaccin.
- 15. Utilisation d'un complexe selon la revendication 12, pour la préparation d'un vaccin destiné à protéger un animal contre les infections provoquées par les bactéries Salmonella appartenant au sérogroupe antigénique 0:9.
- 16. Vaccin caractérisé en ce qu'il comprend un complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 12 et en ce qu'il comprend en outre un antigène capsulaire de Salmonella.
- 17. Procédé de préparation d'un complexe immunogène selon l'une des revendications 1 à 12, caractérisé en ce que :
- a) on isole des oligosaccharides de Salmonella à partir des lipopolysaccharides de membrane,
- 25 b) de manière facultative, on purifie les oligosaccharides de manière à conserver des oligosaccharides de même poids moléculaire,
 - c) les oligosaccharides sont activés chimiquement,
 - d) les oligosaccharides activés sont couplés à une protéine porteuse pour former le complexe immunogène.
- 30 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que la protéine porteuse est activée avant l'étape d) par une méthode chimique pour faciliter le couplage.

- 19. Procédé selon l'une des revendications 17 ou 18, caractérisé en ce qu'on effectue ensuite une étape supplémentaire consistant à coupler le complexe obtenu à l'issue de l'étape d) avec un autre déterminant antigénique de Salmonella.
- 5 20. Utilisation d'une protéine présentant l'une des séquences ID n° 2, 4, 6 ou 8 pour améliorer l'immunogénicité d'un oligosaccharide.

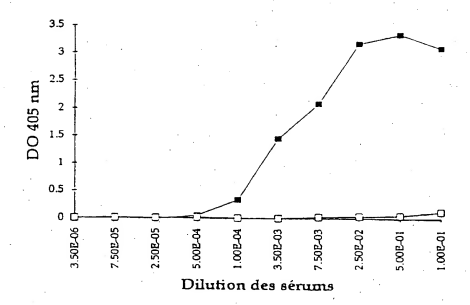


Figure 1

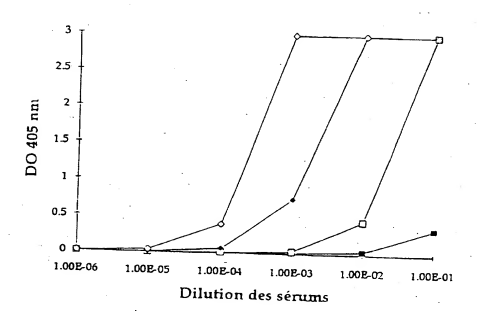


Figure 2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intern: il Application No PCT/FR 97/00800

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 A61K39/112 A61K39/385 A61K39/39

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K C07K

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages WO 95 03069 A (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 2 February 1995	Relevant to claum No.
2 February 1995	1-3,14
see page 6, line 27 - page 10, line 9	
DATABASE FILE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE ABREGE 80048674, SVENSON ET AL: "ARTIFICIAL SALMONELLA VACCINES: O-ANTIGENIC OLIGOSACCHARIDE-PROTEIN CONJUGATES INDUCE PROTECTION AGAINST INFECTION WITH SALMONELLA TYPHIMURIUM" XP002024836 see abstract & INFECTION AND IMMUNITY, (1979 SEP) 25 (3) 863-72,	1-3,14

Further documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed in annex.
* Special categories of cited documents: A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E* earlier document but published on or after the international filing date L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention. "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone. "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
8 August 1997	2 6. 08. 97
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk	Authorized officer
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Faxc (+31-70) 340-3016	Sitch, W

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)





Intern al Application No PCT/FR 97/00800

CACCONDUCTION DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category** Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages X DATABASE FILE MEDLINE FILE SERVER STN KARLRUHE ABREGE 81152807, SVENSON ET AL: "PROTECTION AGAINST MOUSE TYPHOID BY ARTIFICIAL SALMONELLA VACCCINES* X PROOZO24837 See abstract & SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISFASES.SUPPLEMENTUM, (1980) SUPPL 24, 210-5, X DATABASE BIOSIS BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US ABREGE 95, 78496, CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF RABBITS IMMUNIZED WITH OUTER MEMBRANE PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" X PROOZO24838 See abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.1308-1315, A INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990, pages 1691-1696, X PRODEIO NO F ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E. COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA* cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT; BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 See page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 See page 6, line 22 - page 8, line 14 See page 10, line 1 - line 11			PCT/FR 9//00800
DATABASE FILE MEDLINE FILE SERVER STN KARLRUHE ABREGE 81152807, SVENSON ET AL: "PROTECTION AGAINST MOUSE TYPHOID 8Y ARTIFICIAL SALMONELLA VACCCINES" XP002024837 See abstract & SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES.SUPPLEMENTUM, (1980) SUPPL 24, 210-5, X DATABASE BIOSIS BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US ABREGE 95, 78496. CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF RABBITS IMMUNIZED WITH OUTER MEMBRANE PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838 See abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.1308-1315, A INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PEBIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT; BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 See page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 See page 6, line 22 - page 8, line 14			
FILE SERVER STN KARLRUHE ABREGE 81152807, SVENSON ET AL: "PROTECTION AGAINST MOUSE TYPHOID BY ARTIFICIAL SALMONELLA VACCCINES" XP002024837 see abstract & SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES.SUPPLEMENTUM, (1980) SUPPL 24, 210-5, X DATABASE BIOSIS BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US ABREGE 95, 78496, CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF RABBITS IMMUNIZED WITH OUTER MEMBRANE PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838 see abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.13008-1315, A INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT ; BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 see page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14	Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US ABREGE 95, 78496, CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF RABBITS IMMUNIZED WITH OUTER MEMBRANE PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838 see abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.1308-1315, A INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 see page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14		FILE SERVER STN KARLRUHE ABREGE 81152807, SVENSON ET AL: "PROTECTION AGAINST MOUSE TYPHOID BY ARTIFICIAL SALMONELLA VACCCINES" XP002024837 see abstract & SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES.SUPPLEMENTUM, (1980) SUPPL 24, 210-5,	
PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838 see abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.1308-1315, A INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 see page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14	X	BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US ABREGE 95, 78496, CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF	1-3,14
vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application see the whole document A WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 see page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14		PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838 see abstract & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64	
(FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995 see page 5, line 25 - page 9, line 18 A WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14	A	vol. 58, 1990, pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cited in the application	
VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14	A	(FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 October 1995	
<u> </u>	Α	VACC) 15 April 1993 see page 6, line 22 - page 8, line 14	



Intern at Application No.
PCT/FR 97/00800

(Continua	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	IMMUNOMETHODS, vol. 2, 1993, pages 79-92, XP002024835 SJOLANDER ET AL: "BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS" see abstract see page 90, paragraph 5	
A	WO 87 06590 A (BIOENTERPRISES PTY LTD) 5 November 1987 see page 1, paragraph 5 - page 2, paragraph 4	
P,X	WO 96 14416 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); NGUYEN NGOC THIEN (FR); ANDREONI CH) 17 May 1996 see the whole document	20
P,X	WO 96 14415 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); BAUSSANT THIERRY (FR); HAEUW JEAN F) 17 May 1996 see the whole document	20
	*	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



International application No.

FR97/00800

Box 1	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons
1. X	Claims Nos.: 20 (PARTIALLY) because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
	Remark: Although claim 20 (in part) concerns a method for treatment of the human or animal body, the search has been carried out, based on the alleged effects of the product or composition.
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern al Application No PCT/FR 97/00800

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9503069 A	02-02-95	AU 7514494 A BR 9407144 A CA 2167808 A EP 0724455 A FI 960308 A JP 9500537 T NO 960255 A PL 312700 A	20-02-95 17-09-96 02-02-95 07-08-96 22-03-96 21-01-97 22-03-96 13-05-96
WO 9527787 A	19-10-95	FR 2718452 A AU 2310995 A CA 2187083 A EP 0754231 A	13-10-95 30-10-95 19-10-95 22-01-97
WO 9307178 A	15-04-93	FR 2682388 A AU 661071 B AU 2946992 A CA 2098105 A EP 0562107 A FI 932626 A HU 70298 A JP 6506233 T	16-04-93 13-07-95 03-05-93 10-04-93 29-09-93 09-06-93 28-09-95 14-07-94
WO 8706590 A	05-11-87	AU 619443 B AU 7351087 A CA 1331355 A DE 3788408 D DE 3788408 T EP 0267204 A JP 2581943 B JP 1500117 T ZA 8702795 A	30-01-92 24-11-87 09-08-94 20-01-94 24-03-94 18-05-88 19-02-97 19-01-89 07-10-87
WO 9614416 A	17-05-96	FR 2726471 A AU 4120296 A ZA 9509419 A	10-05-96 31-05-96 28-05-96
WO 9614415 A	17-05-96	FR 2726472 A AU 4119996 A ZA 9509416 A	10-05-96 31-05-96 06-06-96

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Deme nternationale No

PCT/FR 97/00800

CIB 6	A61K39/112	A61K39/385	A61K39/39

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relévent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est realisable, termes de recherche utilises)

Catégone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	WO 95 03069 A (NORTH AMERICAN VACCINE INC) 2 Février 1995 voir page 6, ligne 27 - page 10, ligne 9	1-3,14
X	DATABASE FILE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE ABREGE 80048674, SVENSON ET AL: "ARTIFICIAL SALMONELLA VACCINES: O-ANTIGENIC OLIGOSACCHARIDE-PROTEIN CONJUGATES INDUCE PROTECTION AGAINST INFECTION WITH SALMONELLA TYPHIMURIUM" XP002024836 voir abrégé & INFECTION AND IMMUNITY, (1979 SEP) 25 (3) 863-72,	1-3,14
V V	-/ 	

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartemenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
technique pertinent, mais cité pour commendre le principe
technique pertinent, mais cité pour commendre le principe
document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut étre considerée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier document qui fait partie de la même famille de brevets
Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
2 6. 08. 97
Fonctionnaire autorisé
Sitch, W

Formulaire PCT/ISA/210 (dauxième feuille) (juillet 1992)





Dermai Itemationale No PCT/FR 97/00800

suite) D(OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
tègorie "	Identification des documents cités, avec, le cas écheant, l'indication des passages pertinent	2	no. des revendications visées
			1-3,14
	DATABASE FILE MEDLINE FILE SERVER STN KARLRUHE		1-3,14
	ABREGE 81152807, SVENSON ET AL: "PROTECTION AGAINST MOUSE TYPHOID BY ARTIFICIAL SALMONELLA		
	VACCCINES" XP002024837		
	voir abrégé & SCANDINAVIAN JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES.SUPPLEMENTUM, (1980) SUPPL 24,		
	210-5,		
	DATABASE BIOSIS BIOSCIENCES INFORMATION SERVICE, PHILADELPHIA, PA, US		1-3,14
	ABREGE 95, 78496, CHATURVEDI ET AL: "IMMUNE RESPONSE OF RABBITS IMMUNIZED WITH OUTER MEMBRANE		
	PROTEINS (PORINS) OF SALMONELLA DUBLIN 51" XP002024838		
	voir abrégé & INDIAN JOURNAL OF ANIMAL SCIENCES 64 (12).1994.1308-1315,		
A	INFECTION AND IMMUNITY, vol. 58, 1990,		
	pages 1691-1696, XP002024834 PUOHINIEMI ET AL: "A STRONG ANTIBODY REPONSE TO THE PERIPLASMIC C-TERMINAL DOMAIN OF THE OMPA PROTEIN OF ESCHERICHIA		-
	COLI IS PRODUCED BY IMMUNIZATION WITH PURIFIED OMPA OR WITH WHOLE E.COLI OR SALMONELLA TYPHIMURIUM BACTERIA" cité dans la demande		
	voir le document en entier		
·A	WO 95 27787 A (PF MEDICAMENT; BINZ HANS (FR); GUYEN NGOC THIEN N (FR); BAUSSANT T) 19 Octobre 1995		
	voir page 5, ligne 25 - page 9, ligne 18		
Α	WO 93 07178 A (PASTEUR MERIEUX SERUMS VACC) 15 Avril 1993 voir page 6, ligne 22 - page 8, ligne 14		
•	voir page 10, ligne 1 - ligne 11		
		÷	
		•	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE



Demz nternationale No PCT/FR 97/00800

Categorie denufication des documents cites, avec, le cas echeant, l'indication des passages pertinents A IMMUNOMETHODS, vol. 2, 1993, pages 79-92, XP002024835 SJOLANDER ET AL: "BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS" voir abrégé voir page 90, alinéa 5	ons visce
IMMUNOMETHODS, vol. 2, 1993, pages 79-92, XP002024835 SJOLANDER ET AL: "BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS" voir abrégé	ons visec
vol. 2, 1993, pages 79-92, XP002024835 SJOLANDER ET AL: "BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS" voir abrégé	
von page 30, armea 5	
WO 87 06590 A (BIOENTERPRISES PTY LTD) 5 Novembre 1987 voir page 1, alinéa 5 - page 2, alinéa 4	
WO 96 14416 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); NGUYEN NGOC THIEN (FR); ANDREONI CH) 17 Mai 1996 voir le document en entier	
WO 96 14415 A (PF MEDICAMENT ;BINZ HANS (FR); BAUSSANT THIERRY (FR); HAEUW JEAN F) 17 Mai 1996 voir le document en entier	
	,
	•

1

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième fauille) (juillet 1992)

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Di ade internationale n'

PCT/FR 97/00800

Cadre l'Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)	
Conformement à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:	
1. X Les revendications nos 20 (PARTIELLEMENT) se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:	
Remarque: Bien que la(les) revendication(s) 20 (partiellement) concerne(nt) une méthode de traitement du corps humain/animal, la recherche a été effectuée et basée sur les effets imputés au produit/à la composition.	
 Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier: 	
3. Les revendications nos sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).	·
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)	
L'administration chargee de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:	
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.	
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.	
3. Comme une partie sculement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications nos:	
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En consequence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couvertes par les revendications nos:	
	*
*	
Remarque quant à la reserve [Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la par	du deposant.
Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune reserve.	· ·

RAPPORT DE RECEDENCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Dem: nternationale No PCT/FR 97/00800

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 9503069 A	02-02 - 95	AU 7514494 A BR 9407144 A CA 2167808 A EP 0724455 A FI 960308 A JP 9500537 T NO 960255 A PL 312700 A	20-02-95 17-09-96 02-02-95 07-08-96 22-03-96 21-01-97 22-03-96 13-05-96
WO 9527787 A	19-10-95	FR 2718452 A AU 2310995 A CA 2187083 A EP 0754231 A	13-10-95 30-10-95 19-10-95 22-01-97
WO 9307178 A	15-04-93	FR 2682388 A AU 661071 B AU 2946992 A CA 2098105 A EP 0562107 A FI 932626 A HU 70298 A JP 6506233 T	16-04-93 13-07-95 03-05-93 10-04-93 29-09-93 09-06-93 28-09-95 14-07-94
WO 8706590 A	05-11-87	AU 619443 B AU 7351087 A CA 1331355 A DE 3788408 D DE 3788408 T EP 0267204 A JP 2581943 B JP 1500117 T ZA 8702795 A	30-01-92 24-11-87 09-08-94 20-01-94 24-03-94 18-05-88 19-02-97 19-01-89 07-10-87
WO 9614416 A	17-05-96	FR 2726471 A AU 4120296 A ZA 9509419 A	10-05-96 31-05-96 28-05-96
WO 9614415 A	17-05-96	FR 2726472 A AU 4119996 A ZA 9509416 A	10-05-96 31-05-96 06-06-96

Formulaire PCT/ISA/210 (annaxe familles de breveti) (juillet 1992)

THIS PAGE BLANK (USPTO)